الحاض النووي الربيي المنقوص

تأليف: ريتشارد ووكر

منتدى اقرأ المقافي

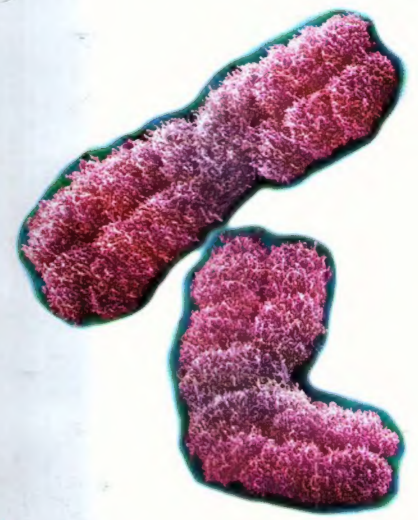
www.igra.antamentada.com



KINGFISHER

الدارالعشرنية العشاؤم Arab Scientific Publishers

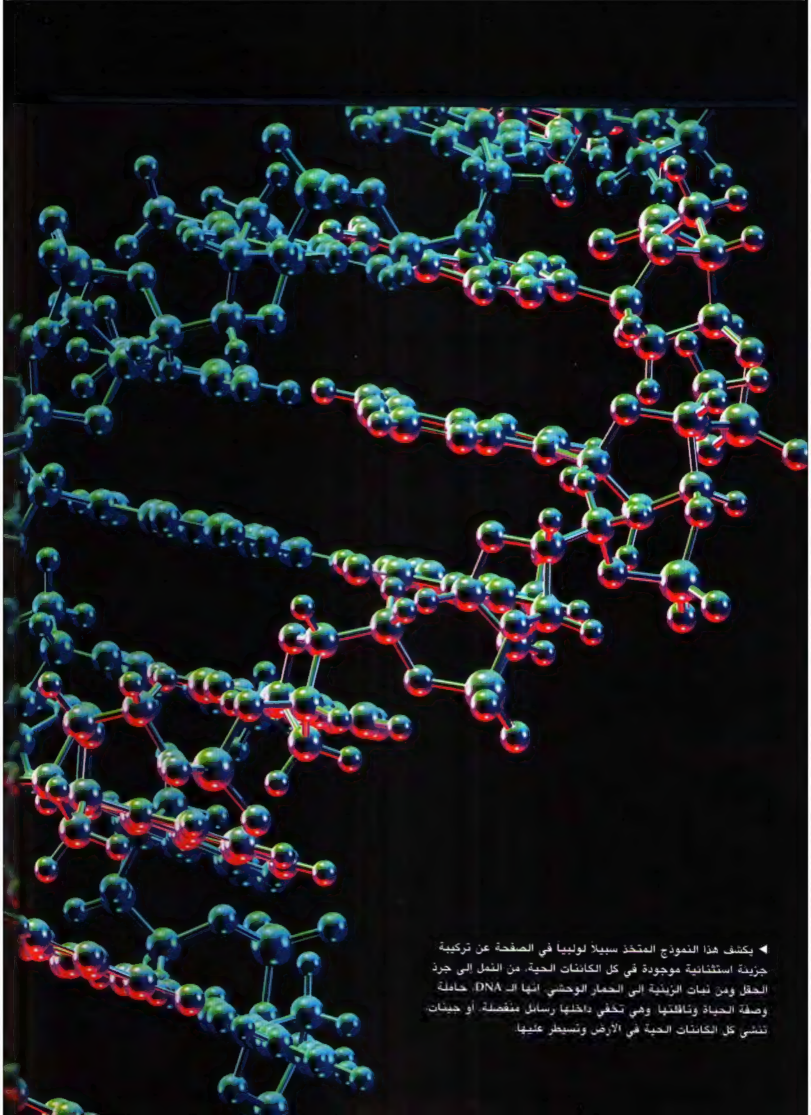
الجينات والـDNA



بوصير كان DNA

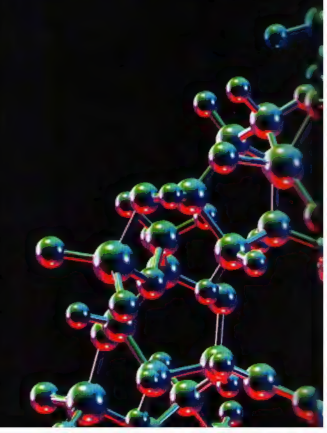






الجينات والـDNA

ريتشارد ووكر







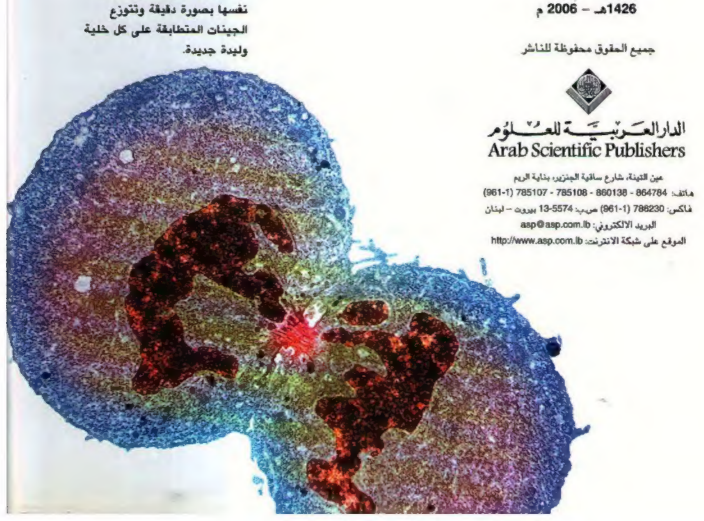
يضم هذا الكتاب ترجمة الأصل الانكليزي GENES & DNA

حقوق الترجمة العربية مرخص بها قانونياً من الناشر Kingfisher Publications Plc, بمقتضى الاتفاق الخطى الموقع بينه وبين الدار العربية للعلوم

Copyright © 2005 by Kingfisher Publications Pic,
All Rights published by Arrangement
with the original publisher
Kingfisher Publications Pic,
New Penderel House,
283-288 High Holborn,
London Wc1V 7HZ
Arabic Copyright © 2005
by Arab Scientific Publishers

ISBN 9953-29-410-0

الطبعة الأولى 1426هـ – 2006 م



▼ هذه الصورة المجهرية

فتيلى (انقسام الخلية غير

المباشر) في كلية بشرية.

والانقسام الفتيلي هو نوع من

الجسم توليد نسخ مطابقة عنها. خلال الانقسام الفتيلي، تنسخ

المعلومات الوراثية في الخلية

انقسام الخلبة يتيح لخلايا

الإلكترونية تظهر عملية انقسام

المحتويات

مقدمة	6	الفصل الثالث:	
		التكنولوجيا الوراثية	37
الفصل الأول:		بصمات DNA	38
الجينات والوراثة	7	اقتفاء أثر الأسلاف	40
اختلافات في موضوع	8	هندسة وراثية	42
اكتشاف الجينات	10	تقصي الأمراض	44
حاملات الجينات	12	علاج الجينات	46
أجيال جديدة	14	نسخ مثالية	48
اختلاف جيني	16	قطع بديلة	50
بنت أم صبي؟	18	منقرض ومهدد بخطر الإنقراض	52
طبيعية أم تنشئة؟	20	توقع المستقبل	54
اثنان من نوع واحد	22	خلاصة الفصل الثالث	56
خلاصة الفصل الأول	24		
		فهرس	57
الفصل الثاني:			
DNA جزيئة الحياة	25		
اكتشاف DNA	26		
اللغة الحلزونية المزدوجة	28		
DNA قيد العمل	30		
تغيير الرسالة	32		
مشروع الجينوم البشري	34		
خلاصة الفصل الثاني	36		

مقدمة

تبدو بعض الأسئلة الأكثر أهمية في العلم تافهة، أو بديهية، لكنها في الحقيقة ليست كذلك. لماذا تلد الكلاب جراء وليس هرراً صغيرة؟ لماذا ولدت طفلاً صغير الحجم ولم تولد كهلاً كبيراً؟ ولماذا تبدو مثل والدتك ووالدك، ولكن ليس تماماً؟ إنها أسئلة غريبة وإنما تملك أجوبة جدية. ولكل واحد من هذه الأسئلة علاقة بعلم الوراثة، وهناك الكثير من الأمور التي ما زلنا لا نقهمها في كل سؤال. لكن هناك الكثير من المعلومات التي نعرفها فعلاً ويقدم كتاب الجينات والدي أن آي DNA قصة ما أعتبره الجزء الأكثر إثارة في العلم المعاصر.

علم الوراثة جديد على نحو مذهل. حين نسأل عن الكيمياء - لماذا يصدأ الحديد فيما الذهب لا يصدأ - أو علم الفلك - هل الأرض تدور حول الشمس أم العكس؟ علينا العودة مئات لا بل آلاف السنين لاقتفاء أثر الاكتشافات العظيمة. إلا أن علم الوراثة ليس كذلك. فقبل 150 عاماً فقط، كانت المعلومات التي يملكها أي شخص عن علم الوراثة، مهما كان ذكياً، خاطئة. وهذا غريب لأن الناس لطالما اهتموا بهذا الموضوع، فقد كان الأرستقراطيون معجبين بأصل النسب، فيما المزارعون يستولدون أفضل الحيوانات منذ آلاف السنين والناس يقولون - أظن - ألا يشبه والدهة منذ زمن بعيد جداً.

في الماضي، كان الجميع يظنون أن الأولاد يشبهون أهلهم لأنهم يعيشون بالطريقة نفسها. ففي النهاية، يصبح أولاد الأطباء أطباء أيضاً، فلماذا لا يبرر ذلك سبب إنجاب الأهل ذوي الشعر الأحمر أولاداً بشعر أحمر؟ لكن هذا لا يجدي. فالمرأة صاحبة الشعر الأحمر المتزوجة من رجل له شعر داكن قد تنجب أولاداً لهم شعر داكن أو أحمر، ويمكن أحياناً لشخصين لهما شعر داكن أن ينجبا ولداً له شعر أحمر، كان كل ذلك مربكاً حقاً.

في العام 1861، اكتشف راهب نمساوي اسمه مندل حقيقة الأمر: نحن لا نرث خضاب الشعر (المادة الملونة له)، وإنما مجموعات من التعليمات - جيئات - من والدينا معاً، في رمز يقرأه الجسم أثناء نموه وطوال عقود، لم يعرف أحد مما كان يتألف الرمز. ثم جاء الدي أن آي. فقبل 50 عاماً تقريباً، في يناير 1953، لم يكن يعرف تماماً شكل جزيئة الحياة. وفي شهر فبراير، اكتشف فرانسيس كريك وجايمس وانسون تركيبة الدي أن آي DNA، ونشأت الحلزونة المزدوجة.

بالفعل DNA هي شيء مذهل. فحين بدأت بالتكون، التقى متر من DNA والدك بمتر من DNA أمك لإنشائك بطريقة فريدة. والآن، وفي غضون بضعة أعوام فقط، أصبح طول هذا الدي أن آي يساوي أضعاف المسافة الفاصلة بين الأرض والقمر. لقد قرأنا المجموعة الكاملة للتعليمات التي تجعلك ما أنت عليه. ستجد في هذا الكتاب كيف فعل العلماء ذلك، كيف يتم نسخ الـ DNA، وكيف تنشئ هذه الجزيئة أجسامنا، وكيف تخبرنا الجينات من أين أتينا وكيف يمكن للهندسة الوراثية أن تغير ربما إلى أين نذهب.

بالنسبة إلى عالم أحياء، تتمثل روعة علم الوراثة في أنه مفتاح الأجوبة للعديد من الأسئلة المختلفة ظاهرياً. إنني مهتم (على عكس معظم الأشخاص) في علم وراثة الحلزون (لا، إنني لا أتفاوله)، لكنني استخدمت أفكاراً تأتي من الحلزون لدراسة ذباب الفاكهة وحتى البشر. يعمل بعض زملائي على النباتات، أو الديدان، أو الماموث المجمد من سيبيريا - وهم يتبعون القواعد نفسها. أقلب الصفحة لمعرفة ما هي هذه القواعد - وتخيل أين سيصبح علم الوراثة خلال الخمسين عاماً القادمة!

الفصل الأول

الجينات والوراثة

تخبر هذه الصورة الفوتوغرافية قصة نعرفها بطريقة غريزية. ثلاثة أجيال في عائلة - الجدان، والأبوان، والأولاد، بما في ذلك طفل على الطريق - يقفون على الشاطئ. نعرف أنهم عائلة واحدة لأن كل جيل ورث بعض الخصائص من الجيل السابق. نعرف أنهم جميعاً بشر، لكننا نستطيع تمييزهم عن بعضهم لأن كل واحد منهم يبدو مختلفاً قليلاً.

على مدى آلاف السنين، كانت مسألة كيفية وراثتنا للقسمات، ولماذا نبدو متشابهين ولكن ليس متطابقين، وحتى كيفية حدوث التوالد، أمراً غامضاً. ستكتشف أن العلم وفّر اليوم الإجابة. فما نرثه من أهلنا ونتقله إلى أولادنا هو مجموعة تعليمات للحياة نفسها –أي جيناتنا.





اختلافات في موضوع

تخيل أنك تقف في شارع مزدحم تراقب الناس وهم يتحركون. إنهم يبدون جميعاً مختلفين، لكن كل هؤلاء الأشخاص هم بلا شك بشر. لماذا؟ لأنهم يتشاركون مجموعة متطابقة تقريباً من التعليمات - مع اختلافات صغيرة جداً بين الأفراد - تنشئهم وتحركهم، وينقلونها بدورهم إلى أولادهم. ويصح الشيء نفسه على كل كائن حيّ آخر في الأرض.

الكتل المنشئة

تتألف الكائنات الحية من خلايا بالغة الصغر، لا يمكن مشاهدتها إلا تحت مجهر. وليس البشر استئناء على ذلك. بالفعل، يتألف كل واحد منا من نحو 100,000,000,000,000 مذه الكتل الحية. تحتوي هذه الكتل على نسخة من فخطة أساسية. فنشئ هذه المجموعة من التعليمات الخلايا وتنظمها لتكوين الأجزاء التي تؤلف الجسم. يطلق على هذه التعليمات اسم الجينات، التي تتألف بدورها من مادة مميزة اسمها DNA الحمض النووي الريبي المنقوص. يكتشف العلماء أكثر فأكثر كيفية عمل الجينات والحمض النووي الريبي المنقوص الريبي المنقوص DNA لتكوين أجسامنا.

اختلافات في الموضوع

هل والخطة الأساسية» التي تنشئ الجسم البشري هي متطابقة لدينا جميعاً؟ تقريباً، ولكن ليس تماماً. أولاً، هناك جنسان من البشر، الإناث والذكور، يختلفان في الجهاز التناسلي - أي الأعضاء التي تصنع الأطفال (أنظر الصفحتين 18 و19). ثانياً، وباستثناء التوامين المتشابهين، نختلف جميعاً من حيث الطول، والوزن، ولون البشرة، والصوت، ومجموعة من الخصائص الأخرى، إن كل واحد منا هو شكل مختلف للموضوع البشري الثابت.

◄ نحن كيش، نبدو جميعاً متشابهين. ولكن بما أن كل شخص يملك مجموعة فريدة من الخصائص، تستطيع تمييز أنفسنا كأصدقاء، وأفراد عائلة، وأشخاص مشهورين، وغرياء هناك بعض الاختلافات بين الأشخاص تظهر اختلافات كبيرة، مثل لون البشرة، الذي مثلما تلاحظ يتراوح بين الداكن جداً والشاحب جداً، مروراً بالبني، والأحمر، والأبيض تقريباً.



اكتشأف الجينات

أجرك الناس منذ أقدم العصور أن الأهل ينقلون الخصائص إلى ذريتهم. فأولاد البشر هم مثل أهلهم، والنعاج والهررة الصغيرة تبدو مثل أهلها فيما نباتات القمع مبدو مثل نباتاتها الأم. كما اعتقد الناس أن خصائص الأهل تختلط مع بعضها في الذرية، مثلما يمتزج الطلاء في اللوحة. لكن لم يعرف أحد كيف تعمل الوراثة فعلاً إلى أن جاء الجواب على لسان راهب اسمه غيرغور مندل.



توالد انتقائي

استولد المزارعون طوال قرون الحيوانات والنباتات ذات الخصائص المفيدة، مثل الخراف ذات الصوف السميك والجسم الكبير، أو زرعوا النباتات ذات البدور الأكثر. وقد فعلوا ذلك على أمل أن ترث الذرية هذه الخصائص. لكن حتى منتصف القرن التاسع عشر، كانت مسألة الوراثة غامضة. هل تختلط الخصائص ببعضها؟ لماذا تختفي بعض الخصائص في جيل لتظهر مجدداً في المجيل التالى؟

راهب وعاثم

في العام 1843، دُحل راهب نمساوي، اسمه غريغور مندل، دير برون في النمسا (أصبح الآن برون في الجمهورية التشيكية). وبالإضافة لكونه (اهباء درس مندل العلم وكان بستانياً بامتياز. بدءاً من العام 1856ء بدأ يشتعمل حديقة الدير كمختبر.



◄ كانت تجارب غريغور مندل حول كيفية وراثة الخمىانص في النباتات بداية علم الوراثة المعاصر

النظر إلى البازيلا

اختار مندل نبتة البازيلا لتجاربه. تظهر نبتة البازيلا بعض الخصائص الواضحة المعالم التي يسهل التعرف إليها. فعلى سبيل المثال، يمكن أن تكون طويلة أو قصيرة (ولكن ليس متوسطة الحجم أبداً)، ولها أزهار أرجوائية أو بيضاء. أراد مندل معرفة كيفية انتقال هذه الخصائص. لفهم تجارب مندل، من المفيد معرفة كيفية توالد نباتات البازيلا. تتواجد الأعضاء التناسلية الذكورية والأنثوية داخل زهرة البازيلا. تنتقل حبيبات غبار الطلع الذكرية البالغة الصغر إلى الأعضاء الأنثوية في عملية اسمها التلقيح. تتكون بذرة وتتحول إلى نبتة بازيلا جديدة.

تجارب تهجين

إحدى الخصائص التي درسها مندل كانت لون الزهرة. فقد أخذ نباتات لها أزهار أرجوانية ونباتات لها أزهار بيضاء ودهاجنها». استعمل بدقة فرشاة صغيرة لنقل اللقاح من زهرة أرجوانية إلى أخرى بيضاء، والعكس بالعكس زرع البذور الناجمة وراقب لون الزهر في النباتات الناشئة. ثم سمح للنباتات الناشئة بالتلقيح وإنتاج البذور. زرع هذه البذور مجدداً وراقب النتائج.

◄ تظهر هذه اللوحة التي تعود إلى القرن الثامن عشر نعجة منتجة
جالتوالد الانتقائي. قالمزارع الذي استولدها عرف أنه ممزاوجة خروف
ونعجة لهما الخصائص "الصحيحة"، مثل الصوف السميك، سيحصل
على ذرية لها الخصائص نفسها.



◄ قام مندل بتهجين نباتات لها أزهار بيضاء وأرجوانية. كانت أزهار كل الجيل الأول أرجوانية اللون. لكن الأزهار البيضاء لم شختفي. فحين أنتجت نباتات الجيل الأول أزهاراً، تبين أن ربع نباتات الجيل الشائي تقريباً لها أزهار بيضاء.

عوامل مندل

حين تمت مهاجنة النباتات ذات الأزهار البيضاء والأرجوانية، كشفت كل الذرية المعروفة بالجيل الأول - عن أزهار أرجوانية. لكن الخصائص البيضاء لم تختف. فحين أنتجت النباتات الجديدة ذريتها - المعروفة بالجيل الثاني - كانت بعض الأزهار بيضاء اللون. قال مندل بذكاء إنه يوجد داخل كل نبتة بازيلا وحدات وراثة بالغة الصغر، أسماها «العوامل». لم يعرف ما كانت هذه العوامل أو أين توجد في الثبتة، لكنه اكتشف أن كل نبتة أم أصلية تحمل أزواجاً من عوامل مماثلة تنتج أزهاراً أرجوانية أو بيضاء في الجيل الأول، ورثت كل نبتة عاملاً أرجوانياً من نبتة أم وعاملاً أبيض من نبتة أم أخرى، لكن الزهرة جاءت أرجوانية. قال مندل إن العوامل نبتة أم أخرى، لكن الزهرة جاءت أرجوانية. قال مندل إن العوامل الأرجوانية كانت مهيمنة على العوامل البيضاء. يمعنى أخر، كان مجرد عامل أرجواني واحد كافياً لجعل الأزهار أرجوانية. في الجيل الثاني، كشفت بعض النباتات عن أزهار بيضاء لأنها ورثت فقط عوامل بيضاء. أطلق مندل على العوامل البيضاء اسم المتنحية لأنها تنحت، أو اختفت، في مندل على العوامل البيضاء اسم المتنحية لأنها تنحت، أو اختفت، في الجيل الأول.

ولادة علم الوراثة

مع نظريته للعوامل، أظهر مندل أن الخصائص لا تمتزج مثل الألوان في لوحة حين تنتقل إلى أجيال جديدة، وإنما تبقى منفصلة. وبقي عمله الرائد من دون تقدير حين توفي عام 1884، لكن عمله اكتشف مجدداً في بداية القرن العشرين بفضل علماء يدرسون الورائة. وأطلق على عوامل مندل اسماً جديداً. أطلق عليها اسم الجينات. وأصبح عمله أساس علم الوراثة.



حاملات الجينات

ابتكر العلماء في العام 1880 طرقاً جديدة لفحص الخلايا تحت المجهر. وللمرة الأولى، شاهدوا بنيات طويلة شبيهة بالخيط داخل الخلايا، أطلقوا عليها اسم الكروموزومات. وفي بداية القرن العشرين، اكتشفوا أن هذه الكروموزومات تحمل العوامل، أو الجينات، التي تحكم في الخصائص التي ترتها من أهلنا. كما تحتوي على التعليمات التي تحتاجها الخلية للعمل.

الخلايا والكروموزومات

الخلايا هي الوحدات الأساسية للحياة، وقد تكون بالغة الصغر لكن ذلك لا يعني أنها بسيطة. تتألف الخلايا من عدة مكونات مختلفة تتعاون لجعل الخلية تعمل، في قلب العمليات هناك مركز تحكم الخلية - النواة. غشاء الخلية هو حاجز مرن، فيما توفر المتقدّرات التي على شكل نقائق احتياجات الطاقة للخلية، وتنتج بنية اسمها شبكة هيولى الباطنية هي أشبه بعمل صغير، مواداً أساسية.

▼ إنه نفط نووي بشري – مجموعة كاملة من الكروموزومات – 46 (23 زوجاً) في الإجمال. هنا، تم ترتيب الكروموزومات وفق الحجم من ألأكبر (1) إلى الأصغر (22). والزوج الـ 23 هو الكروموزومات الجنسية (راجع الصفحتين 18 – 19) – وهي هنا أنثوية.



▲ خلال انقسام الخلية، تلتق الخلية، تلتق الكروموزومات في الأشكال المميزة التي نراها هذا. يظهر أعلاه كروموزومان بشريان تمت معاينتهما تحت مجهر مسح إلكتروني قوي.

الكروموزومات والجينات

يوجد داخل النواة كروموزومات. وفي أغلب الأوقات، تتخذ هذه الكروموزومات شكل خيوط طويلة ورفيعة جداً تصعب رؤيتها. لكن حين تنقسم الخلية لانتاج خلايا جديدة، تلتف الخيوط الطويلة وتقصر لتكوين كروموزومات مثل هذه المرتبة تحت مجهر قوي. وهنا توجد مجموعات تعليمات الجينات. أظهرت التجارب أن ألاف الجينات تجتمع في تسلسل صارم بمحاذاة الكروموزومات بدل تبعثرها في كل مكان.

مجموعتان من الكروموزومات

في العام 1903، اكتشف العالم الأميركي والتر ساتون أن معظم الخلايا مضاعفة، أي أنها تحتوي على مجموعتين من الكروموزومات. في المجموعتين، تتواجد الكروموزومات في أزواج متطابقة، وتنقل الكروموزومات المتطابقة الجينات نفسها في المواقع نفسها.



ما هو عدد الكروموزومات؟

إذا كان البشر يملكون 46 كروموزوماً، عادًا عن بقية الكائنات الحية؟ أظهر العلماء أن كل توع من الكائنات الحية له عدد محدد من الكروموزومات، من دون أن يكون لذلك علاقة بمدى ضخامته أو تعقيده. فالخلايا الموجودة في شجرة خشب أحمر عملاقة طولها 84 متراً تحتوي على 22 كروموروماً، فيما الخلايا الموجودة في السمكة الذهبية الصغيرة تحتوى على 94. وتكشف الشمبانزي والغوريلا عن 48 كروموزوماً، تعاماً مثل البطاطا! والمهم لناحية شكل الكائن أو كيفية عمله هو الجينات التي تنقلها تلك الكروموزومات.

خلايا منقسمة

6. تنشأ

خليتان

متطابقتان

تحتري كل خلية على كل التعليمات التي تحتاج إليها للعمل، لكن الخلايا لا تدوم إلى الأبد. فأجسامنا تستمر أثناء النمو - خلال الطفولة ومن ثم، خلال سن الرشد - باستبدال الخلايا التالفة. ويكون النمو والإصلاح ممكنين بسبب انقسام الخلايا . خلال انقسام الخلية، تنشطر كل خلية لتوليد خليتين وليدتين متطابقتين. والأساس في هذه العملية هو الانقسام الفتيلي، أو الانقسام النووي. بالفعل، يعمل الانقسام الفتيلي على قسم نواة الخلية تماماً وتوزيع رزم متطابقة من الكروموزومات الناقلة للجينات على كل خلية جديدة. وتملك كل خلية جديدة الجينات نفسها الموجودة في الخلية القديمة.

◄ قبل بدء الانقسام المُتيلي، تعبيح الكروموزومات الشبيهة هالخيط أقصر وأسمك (1). ينسخ كل كروموزوم نفسه وينتج "نراعين" متطابقين مقصلين --اسمهما الشقوق الصبغية - يعطيانه شكل X (2). يتفكك الغشاء النووي وتتراصف الكروموزومات عبر وسط الخلية (3), تبتعد حيتها الشقوق الصبغية عن بعضها في اتجاه طرفي

الخلية (4). ينشأ غشاءان نوويان

جديدان وتبدأ الخلية بالانشطار إلى اثنين (5). أخبراً، تنشأ خليتان وليدثان منطابقتان (6).

أجيال جديدة

كل واحد منا هو ابتكار جديد، مشابه لأي واحد أخر وإنما ليس مثله تماماً، والسبب في ذلك أنَّ كل واحد منا له مجموعة فريدة من الجينات. جاءت نصف هذه الجينات مَنْ أُمِّنًا وَالنَّصِفَ الأَحْرِ مَنْ أَبِينًا، وحين توالْدَ أَهْلِنَا، سِاهِما بطريقة متساوية في رزمة جديدة من الجينات تحتوي على كُلِّ التعليمات لأنشاء شخص جديد.

انقسام خاص

يَعَالِفُ الْفَرْدِ الْجَدِيدَ مَنْ خَلَايًا لَسِمِهَا الْخَلَايَا الْجَنْسَيَةِ ﴿ مِنْنَ وَبِيوْضَ يَتَكُونَ التعشى في خصيتي الرجل، فيما تتكوّن البويضات في مبيضي البرأة (زاجع الصفحتين 10 19 - 19) تتبيجة نوع خاص من انقسام النحلية استبه الانتصاب (meiosis). والخلايا الجنسنية معيرُة لأنها تحتري فقط على 23 كرومورُوماً تصنف العدد الاعتبادي أم الحلالما التي تنتج الخلايا الجنسية فتعلك مجموعتين من الع كروموزوماً (46 في الإجمال) مثل بالتي تقلايا الجسيد، تعلاله الانتصاف، تقشيطر هذه النخلايا بحيث يمجتوي كل حيوان منوي أو بويضة على مجموعة واحدة فقط ﴿ إِلَّهُ اللَّهُ اللَّهُ اللَّهُ كتروموزوماً، هي خليط فريته من المجموعتين الأصليتين، بالإضافة إلَى ذلك، بقايض التعديني فنن الكرومورومات الجينات بيعضها عملاك عملية تعرف بالعبور التبادلين

وُدي ذُلْكَ إلى خلط التركيبة الأصلية للجينات محدداً لإنتاج

تُركيبات جديدة في خلايا المتي 🎚 أالبويضات الناجمة



مهديدات

تِدِ**يندين البعبو**ن التباهلي

ي تنشأ أزواج وبتطايقة

الكروموزومات أقصر وأسمك

▲ ♦ تصيح الكروموزومات مياشرة قبل الانتصاف. أقصر وأسمك (١) وتنشأ أزواج علطابطة طَنْ كروموزومان الأم والأب (2). وفي عملية اسمها العبور القياباني (4). تقليص الكروموزومات القريبة من بعضها قطعاً، ويكتسّب كل منها جينات جبيدة (4). تبتعد الأزواج المتطابقة عن يعضها (5) وتنقيم الطلية (4) لتكوين غلايا جبيبة خبين بجموعة قريبة مِن الكروموزومات (1 وفي كل ولحدة مِن الخلايا الجيورة، تيبّعد الكرودوزومان عن بعضها (١) وتنضم الخلية إلى التُنتَينَ (9). وآهَيرا، تَنشَأ أربع هَالِيا جِنْمِية، وبيدة (١٥)، يَبتَلُك كِلْ مَنها بيَعِمُوعة فريدة وولمدة نِهِنَ الكروموزوماتِ، واللافت أن كُلِ خلية جنَّسِية مُعتَوِيّ خليّ واجدة دِرْدِ ((10) (100) بَركيمة،

وأدائيها البغاي

يبالانتهماج

ومكنة للكروموزومان الأصلية للشخون

وبعضبها





اله تهتمي

ين يجشها

Citizania (

اقتين

النخلاينا إلني

18. فنشور أربع غلاينا جنسية يهديباق



اختلاف جيني

الجينات هي التعليمات اللازمة لتكوين الجسم البشري وكل خصائصه. قارن شخصاً بآخر وستجد أن جيناتهما متشابهة جداً. لكن هناك بعض الاختلافات أو التعديلات. ولولاها لكنا جميعاً متشابهين. نحن نرث هذه الاختلافات من أهلنا، وقد ننقلها إلى أولادنا.

مثل الخرز في خيط

هناك 23 زوجاً من الكروموزومات داخل الخلايا البشرية، كما لاحظنا قبلاً. وفي كل زوج، نجد كروموزوماً من الأم وكروزوماً من الأب. وتحمل كل مجموعة كروموزومات بين 30 و40 ألف جينة، تكون مرتبة على طول الكروموزومات تماماً كالخرز في الخيط. وتكون الجينات، مرتبة بالتسلسل نفسه على طول كلا الكروموزومين في الزوج. لذا، تتواجد الجينات، وكذلك الكروموزومات، في أزواج،

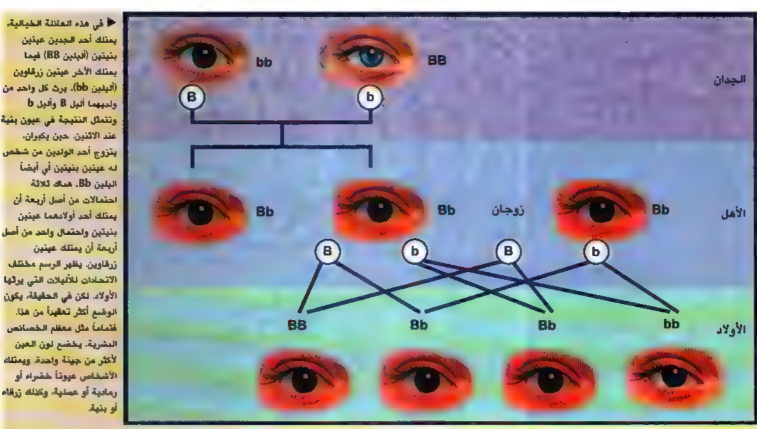
اختلاف عبر الأليلات (Alleles)

إن كل كروموزوم في زوج يضم كروموزوماً من الأم وكروموزوماً من الأب هو تقريباً، وليس تماماً، مراة للآخر. فتماماً مثل النكهات المختلفة في البوظة، يمكن للجينة التي تتحكم في قسمة معينة أن تتوافر في شكلين أو أكثر يعرفان بالأليلين. في الواقع، إن الأليلات هي التي تولد الاختلافات - مثل العيون البنية أو الزرقاء - التي تجعلنا مختلفين قليلاً عن بعضنا.



- ▲ هذه الجينة التي تتحكم في لون عينيك موجودة في الموقع نفسه، أو الموضع نفسه، في شكلين الأبوي والأمومي من الكروموزوم 15. تمثلك هذه الجيئة أليلين. الأول اسمه B ينتج عيوناً بنية والثاني اسمه b ينتج عيوناً زرقاء. ويمكن لزوج من الكروموزومات أن تمثلك أليلين BB أو BB أو
- ▼ إنهما أخ وأخت. لكن الصبي يمتلك عينين زرقاوين بينما تمتلك أخته عينين بنيتين لأنهما لم يرثا الأليلات نفسها للون العينين من أهلهما.





باستعمال أليلات لون العين كمثل، نلقى نظرة على كيفية انتقال الأليلات من الأهل إلى الأولاد ونعرف سبب عدم توليد بعض الأليلات لخاصية معينة حتى عندما تكون موجودة. تعطى الأليلات أحرفاً عادة - أليلة العيون البنية هي B عادة فيما أليلة العيون الزرقاء هي b - والشخص الذي يمتلك هذين النوعين من الأليلات - أي B و- b يكشف عن هينين بنيتين. لماذا؟ لأن الأليلة البنية، المعروف بأنها مهيمنة، أقوى. إنها تحجب أو تهيمن على الأليلة الزرقاء التي هي أقل قوة ويقال عنها إنها أليلة متنحية. أما الشخص الذي يمتلك أليلتين بنيتين (BB) فيملك عيوناً بنية. وحده الشخص الذي يمتلك أليلتين زرقاوين (bb) يمتلك عينين زرقاوين.

حينات معدلة

مهيمن ومتنحى

كيف تظهر الأليلات، هذه الأشكال المختلفة من الجينات؟ عبر تغييرات عشوائية اسمها التحولات (راجع الصفحتين 32 و33). قد تحدث هذه التغييرات بصورة طبيعية، أو قد تنجم عن تعرض الشخص للأشعة أو المواد الكيميائية المؤذية، وأياً كان السبب، يمتلك كل شخص عدة تحولات في جينات الكروموزومات. قد يولّد التحول ألبلة ليس لها تأثير ملحوظ، أو أليلة تحدث تغييراً مفيداً أو أليلة تسبب الأذي. وإذا حصل التحول في خلية تنتج البيض أو المني، يمكن أن ينتقل إلى الجيل التالي.

فهم الأثيلات

بعد أن أصبحنا نعرف الأن العزيد عن الكروموزمات والجينات والأليلات، نفهم لماذا حصل غريغور مندل (راجع الصفحتين 10 و11) على النتائج حين أجرى اختباراته على نباتات البازيلا. وما اعتبره مندل «عوامل»، نطلق عليه الأن اسم جينات أو أليلات. وندرك تماماً أن النباتات الأصلية ذات الأزهار الأرجوانية والبيضاء التي زرعها مندل كانت تمتلك أزواجاً من أليلات متشابهة. كانت الألبلة المنتجة للأزهار الأرجوانية مهيمنة على تلك المنتجة للأزهار البيضاء. وحدها النباتات التي لها أليلين للون البيضاء أنتجت أزهاراً بيضاء.

▼ يستعمل نباب الفاكهة عادة في الأبحاث لمساعدتنا على فهم الجينات والأليلات. نجد إلى اليسار نباية فلكهة عادية وإلى اليمين نبابة فاكهة معالجة بالأشعة. تكشف نباية





▲ هذه الصورة للكروموزومات الجنسية عند ذكر بشري - X إلى اليسار وY إلى اليمين - تُظهر بوضوح كيف يكون الكروموزوم Y الذكر أصغر. إنه يحتوي على عدد أقل من الجيتات.

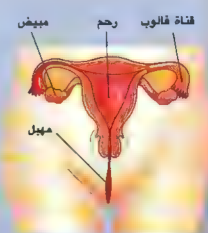
بنت أم صبي؟

ندرك في سن مبكرة أن الأشخاص يتوزعون على مجموعتين منفصلتين، أو جنسين، هما الإناث والذكور. لم هذا مهم جداً؟ لأن هناك حاجة إلى اثنين من الأهل، واحد من كل جنس، للتوالد وتكوين الأطفال. أما أن يكون الطفل أنثى أو ذكراً - بنت أو صبي - فيرتبط بكروموزوم معين موروث من والده، يؤلف جزءاً من زوج كروموزومات اسمها كروموزومات الجنس. تمتلك الفتيات كروموزومين X فيما يمتلك الصبيان كروموزوم X وكروموزوم

♥ إن مجرد كروموزوم واحد موروث من الوالد يحدد جنس الأولاد لقد ورثت الفتاة الكروموزوم X من والدها فيما ورث الصبى الكروموزوم Y.

حنسان

يختلف الصبيان والبنات في أشياء ويتشابهون في أشياء أخرى. فمن حيث التكوين البيولوجي، يتمثل الاختلاف الأساسي في الجهاز التناسلي عندهم - أي أنحاء الجسم التي تتبح لهم، حين يصبحون بالغين، أن ينجبوا الأطفال. حين يتوالد البشر، تبرز الحاجة إلى شخصين - ذكر وأنثى. يمتلك الذكور خصيتين تنتج عند الرجال الراشدين خلايا جنسية اسمها المني. وتمتلك الإناث مبيضين يطلقان عند النساء البالغات خلايا جنسية اسمها البويضات. إذا التقى حيوان منوي وبويضة أثناء التخصيب (راجع المالحة عند المناه المناه عند الرجع المرأة. وكما رأينا سابقاً، يفضي التوالد إلى أولاد غير مطابقين تماماً لأهلهم. فنحن نرث بعض خصائص أهلنا ولا نرث البعض الآخر.



▲ تمثلك النساء مبيضين يحدث فيهما الانتصاف وتنشأ خلايا البويضة تطلق البويضات من المبيضين إلى قناتي فالوب. وإذا النقى حيوان منوي ببويضة، تقرس البويضة المخصبة نفسها في بطانة الرحم حيث تبدأ بالنمو لتصبح طفلاً جديداً.

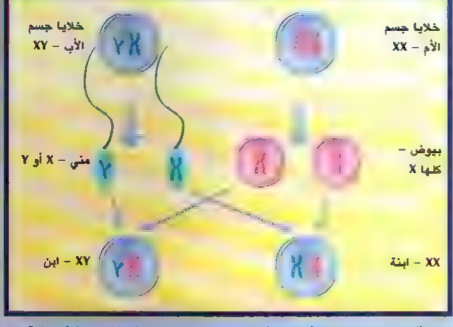


▲ يمتنك الرجال خصيتين. هذا، يحدث الانتصاف وتنتج ملايين الخلابا المنوية. حين يتوالد رجل و وامرأة، ينتقل المني عبر قناة المني وصولاً إلى القضيب. وإذا التقى مني بخلية بويضة، يحدث التخصيب.



9XY of XX

يرتبط جنس الشخص باثنين فقط من الله 46 كروموزوماً الموجودة في خلاياه - وهما الكروموزومان الجنسيان. تمتلك الفتاة كروموزومين (XX) X، فيما يمتلك العمبي كروموزوم X وكروموزوم (XY) Y. لكن البويضات والمنى هي استثناء على هذه القاعدة. فبما أنها تحتوي على 23 كروموزوماً فقط، فإنها تمتلك واحداً فقط من زوج الكروموزومات الجنسية. تحمل كل البويضات كروموزوم اما المنى فيحمل نصفها الكروموزوم ٢ فيما يحمل تصفها الأخر الكروموزوم ٢٠



يولد الانتصاف خلايا جنسية تمتك فقط نصف عدد الكروموزومات الموجودة في خلية جسم طبيعية. وتمثلك كل خلية جنسية كروموزوماً جنسياً واحداً — X أو Y. يؤدي التخصيب إلى جمع خلايا بويضة (كلها X) بخلايا منى (X أو Y). وتكون النتيجة - XX أنثى – أو - XY ذكر.

تبديل ذكر

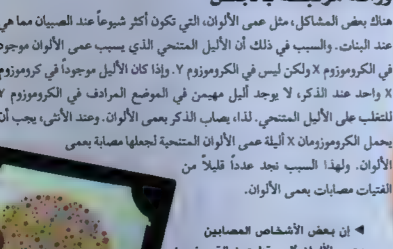
لماذا يؤدي XX إلى فتاة فيما يؤدي XY إلى صبى؟ في الأسابيع الأولى للحمل، بعد خمسة أسابيع تقريباً على التخصيب، يحدث شيء داخل أجنّة XY. بالفعل، يتم تشغيل جينة، اسمها SRY، يحملها الكروموزوم Y. ترسل هذه الجينة رسالة تحفز نمو الخصيتين والأعضاء الذكورية الأخرى بحيث يتحول الجنين إلى صبى. أما الجنين الذي يمتلك كروموزومين X فلا يمتلك الجيئة SRY ويصبح بالتالى فئاة.

وراثة مرتبطة بالجنس

هناك بعض المشاكل، مثل عمى الألوان، التي تكون أكثر شيوعاً عند الصبيان مما هي عند البنات. والسبب في ذلك أن الأليل المتنحى الذي يسبب عمى الألوان موجود في الكروموزوم X ولكن ليس في الكروموزوم Y. وإذا كان الأليل موجوداً في كروموزوم X واحد عند الذكر، لا يوجد أليل مهيمن في الموضع المرادف في الكروموزوم ٧ للتغلب على الأليل المتنحى. لذا، يصاب الذكر بعمى الألوان. وعند الأنثى، يجب أن يحمل الكروموزومان X أليلة عمى الألوان المتنحية لجعلها مصابة بعمى

الألوان، ولهذا السبب نجد عدداً قليلاً من

بعمى الألوان لا يستطيعون التمييز بين الأحمر والأخضر إذا استطعت مشاهدة خط النقاط الخضراء في هذه الصورة، لا تكون مصابأ بعمى الألوان.



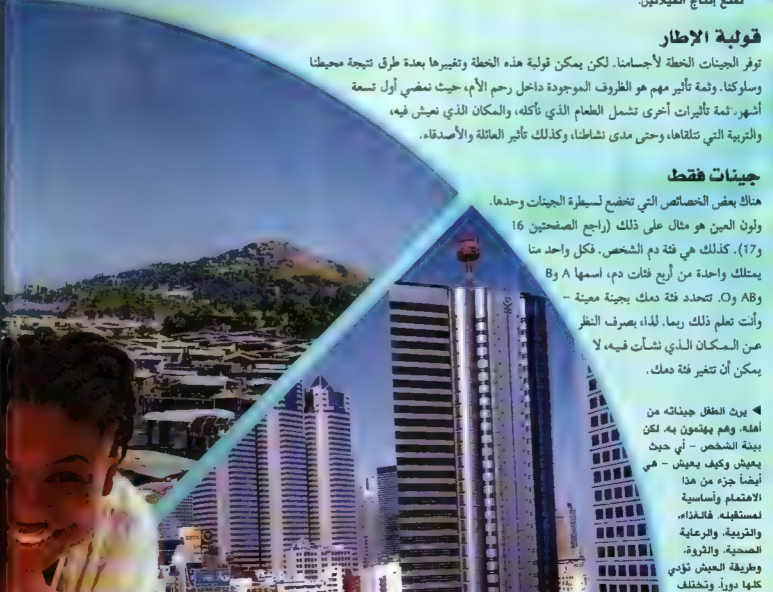


هذه الأشياء كثيراً من بلد إلى آخر

إن الصبي الموجود إلى اليسار مصاب بالبهق، وهي مشكلة ناجمة كلياً عن الجينات. على عكس الصبي الموجود إلى اليمين، تقتق بشرته إلى صباغ الميلانين البني الذي يعطي البشرة لونها. إنه يمتلك نسخة من جينة إنتاج الميلانين التي تمنع إنتاج الميلانين.

طبيعة أم تنشئة؟

إن الجينات التي ترثها من أهلك تحدد شكلك وتؤثر في كيفية تصرفك. أو هل تفعل ذلك حقاً؟ ماذا عن بيئتك – كل التأثيرات في حياتك قبل أن تولد ومنذ أن ولدت؟ ألا تؤثر هي أيضاً؟ تجادل الناس طوال سنوات ما إذا كانت جيناتك (الطبيعة) أو بيئتك (التنشئة) تجعلك على ما أنت عليه. واليوم، يعرف العلماء المزيد عن طريقة تفاعل الطبيعة والتنشئة.

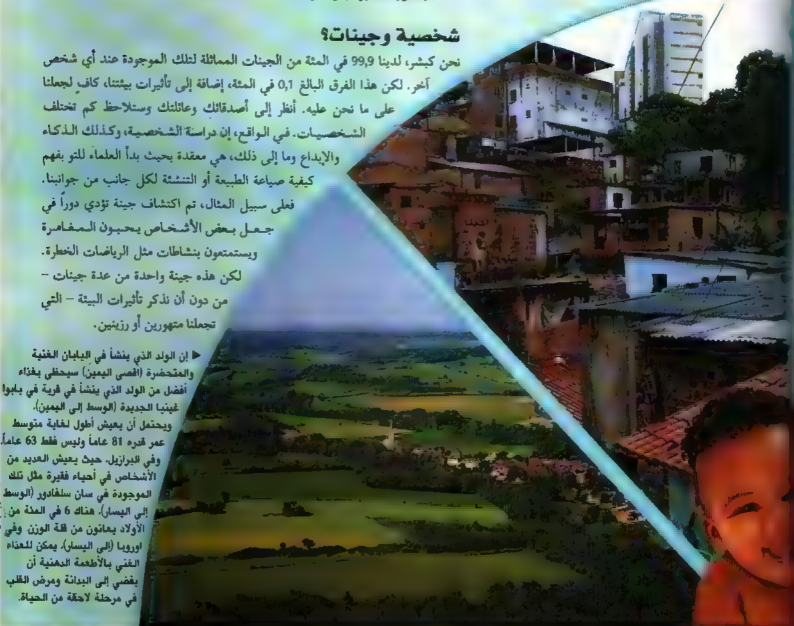


تغير التنشئة

في معظم الحالات، ليست الجينات وحدها وإنما الجينات والبيئة هي التي تسهم في جعلنا على ما نحن عليه. خذ الطول مثلاً. لقد وداد متوسط الطول في الدول الغربية بصورة جذرية خلال الـ 400 سنة الأخيرة. صحيح أن الجينات تؤدي دوراً في تحديد مدى طولنا (وهذا ما تعرفه إذا كان هناك الكثير من الأشخاص الطويلين في عقلتك)، إلا أن الطعام وظروف العيش الأفضل جعلتنا أكثر طولاً. فقلولد الذي يترعرع من دون طعام كاف وبيئة أمنة قد يكون أصغر كثيراً من المعدل. لكن علينا أن نتذكر أنه مهما كان الشيء الذي خصل عليه من بيئتنا، لا نستطيع نقله إلى أولادنا، لأنه ليس جزءاً من جيناتنا. فعلى سبيل المثال، ليس بالفسرورة أن يكون أولاد مصارعي السوم ومفرطي الوزن مثل أبائهم.



▲ ليست الجينات وحدها التي تجعل مصارعي السومو بهذه الضخامة. فالغذاء يؤدي جزءاً مهماً إذ يعمد هؤلاء المصارعون إلى تكديس الوزن الزائد بتناول مقادير كبيرة من يخنة غنية اسمها التشانكو.



اثنان من نوع واحد

تختلف الحيوانات من حيث عدد الصغار التي تنجبها. فالقطط، مثلاً، يمكن أن تنجب لغاية 8 قطط صغيرة. أما البشر فينجبون عادة طفلاً واحداً كل مرة، وإنما طفلين في بعض الأحيان، يعرفان بالتوأم. يمكن أن تساعدنا التوائم في معرفة المزيد عن الجينات والوراثة. ويدرس العلماء ما إذا كانت بعض الخصائص موروثة أم أنها تنجم عن بيئة الشخص.

نفسه أم مختلف

أنت تعلم ربما أن التوائم يولدون بشكلين – توأمان طبيقان أو توأمان غير طبيقين. والتوأمان الطبيقان يبدوان متشابهين تماماً – أو جداً جداً. والسبب في ذلك أنهما يمتلكان الجينات نفسها تماماً. أما التوأمان غير الطبيقين فلهما العمر نفسه لكنهما لا يشبهان بعضهما أكثر مما يفعل باقي الإخوة والأخوات. ولكل واحد منهما تركيبته الفريدة من الجينات.



يبدو التوأمان الطبيقان متشابهين جداً بحيث يريكان كل شخص. إنهما يمتلكان مجموعات متطابقة من الكروموزومات والجينات. ويكون التوأمان الطبيقان دوماً إما فتاتين أو صبيين لأنهما يملكان كروموزومات جنسية متطابقة.

دراسة التوائم

تمت دراسة التواثم طوال ستوات من قبل العلماء الذين يدرسون ما إذا كانت الخصائص البشرية نتيجة الطبيعة (الجينات) أو التنشئة (البيئة)، أو الاثنين معاً. وبما أن التوأمين الطبيقين يتشاركان الجينات نفسها، يتضح أنه إذا كان ثمة خاصية يتشاركها معظم التواثم الطبيقين ولكن ليس معظم التواثم غير الطبيقين، يستنتج العلماء أن هذه ولكن ليس معظم التواثم غير الطبيقين، يستنتج العلماء أن هذه الخاصية موجودة عند أعداد مماثلة من التواثم الطبيقين والتواثم غير الطبيقين، يحتمل أن تكون متأثرة بالبيئة. لكن معظم الخصائص تنجم عن مزيج من الجينات والبيئة.

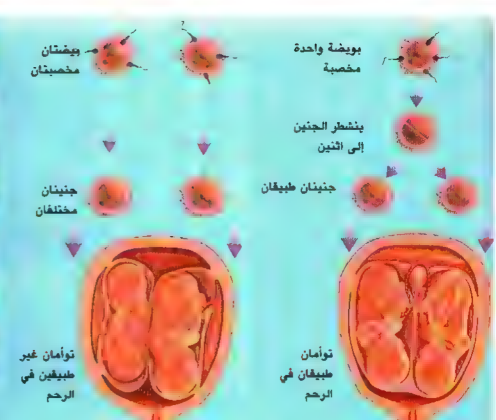
كيف يحدث التوائم

لمعرفة كيف يحدث التوائم علينا النظر إلى ما يحدث خلال التخصيب. تطلق المرأة عادة بويضة واحدة من أحد مبيضيها مرة كل شهر. إذا جرى تخصيب البويضة بمني، تبدأ بالتحول إلى طفل. لكن كما يتضح في الرسم البياني المبين في الصفحة المقابلة، تحدث الأمور أحياناً بطريقة مختلفة قليلاً، ما يفضي إلى التواثم.



▼ ينشأ التوأمان الطبيقان في البيئة نفسها عادة، ويكشفان غالباً عن

اهتمامات متشابهة لكن ثمة قدرة موسيقية معينة، تعرف بالدرجة



▲ يحدث التوأمان غير الطبيقين حين يجري إطلاق بويضتين من المبيضين وتخصيبهما بمنيين مختلفين يكون ترتيب التوأمين غير الطبيقين داخل الرحم مختلفاً عموماً عن ذلك الموجود مع التوأمين الطبيقين



▲ يمكن أن يهدو التوأمان غير الطبيقين متشابهين جداً أو مختلفين جداً، تماماً مثل باقي الإخوة والأخوات وهما لا يتشاركان الكروموزومات والجينات نفسها تماماً وإنما يملكان تركيبات مختلفة من جيئات أهلهم. وقد يكونان أختين أو أخوين أو أختاً وأخاً.

أكثرمن اثنين

يتشاركان المشيمة نقسها.

▲ يحدث التوأمان الطبيقان حين يجرى

تخصيب بويضة واحدة، لكن هذه البويضة تنشطر في مرحلة ما قبل

وصولها إلى الرحم لتصبح جنينين

الرحم، يمثلك كل واحد من التوأمين

الطبيقين حبلاً سرياً خاصاً به وإنما

منفصلين تمامأ وإنما متطابقين داخل

نادراً ما ينجب البشر أكثر من ولد أو ولدين كل مرة. لكن ذلك يحدث أحياناً. فعلى نحو أكثر ندرة من إنجاب توامين، يولد أحياناً ثلاثة تواثم في الوقت نفسه. وفي الإجمال: تفضي ولادة واحدة من أصل 70 إلى توامين، وولادة واحدة من أصل 2000 إلى توامين، وولادة واحدة من أصل 2000 إلى ثلاثة تواثم. يكون التواثم الثلاثة غير طبيقين عادة، لكنهم قد يكونون طبيقين أو يتألفون حتى من توامين طبيقين وأخ أو أخت غير طبيق. وفي بعض حالات الحمل النادرة جداً، قد يولد أربعة أو خمسة أو حتى ستة تواثم، ويحدث ذلك عادة حين تتلقى الأم علاج خصوبة لمساعدتها على الحمل.

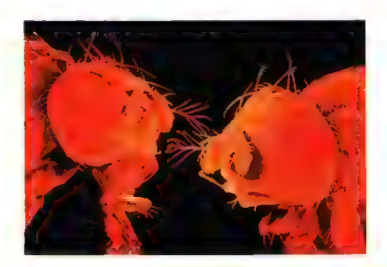
◄ بنات جانيت وغراهام والتون: كايت، لوسي، جيني وروث (في الصف الخلفي) مع هانا وسارة (في الصف الأمامي) هن مجموعة من ست توانم بنات. وقد تصدرن عناوين الصحف حين ولدن في ليفربول، إنكلترا، عام 1983.



خلاصة الفصل الأول: الجينات والوراثة

وراثة الخصائص

كيف يرث البشر، والكائنات الحية الأخرى، الخصائص من الأهل؟ كيف تنتقل هذه الخصائص إلى أولادهم؟ لماذا نبدو جميعاً مختلفين قلبلاً؟ كانت هذه هي الأسئلة المطروحة في الفصل الأول، وقد لاحظنا أنه يمكن الإجابة عليها باستعمال علم الوراثة، وهو علم نشأ استناداً إلى أبحاث راهب عاش في القرن التاسع عشر اسمه غريغور مندل.



الطبيعة والتنشئة

الجينات تعليمات

لا يرتبط كل جانب من جوانب حياتنا بجيناتنا. فالجينات (الطبيعة) توفر إطاراً تتم قولبته بالتجارب التي نعيشها في الحياة (التنشئة). يمكننا اختبار تأثيرات الطبيعة والتنشئة بمقارنة أوجه الشبه بين التوامين الطبيقين اللذين يتشاركان تماماً الجينات نفسها.

في أيام مندل، اعتقد الناس أنه حين يتوالد الرجل والمرأة، تمتزج خصائصهما مع بعضها في ولدهما. أجرى مندل اختبارات على النباتات

أظهرت أن الأهل ينقلون فعلياً إلى أولادهم وحدات بالغة الصغر من

الوراثة لا تنعتلط وإنما تبقى منفصلة. وقد أطلق على هذه الوحدات اسم «العوامل». ونحن نسميها الآن جينات. وكل جيئة هي تعليمة تتحكم في

خاصية معينة، مثل لون العين. تتواجد الجينات داخل الخلايا على طول بنيات شبيهة بالخيوط اسمها الكروموزومات، التي يوجد منها مجموعتان. تأتي الجيئات في أزواج، ويمكن أن تتوافر الجيئات في زوج في أشكال مختلفة، اسمها الأليلات، تنتج أشكالاً مختلفة من الخاصية نفسها، مثل العيون الزرقاء أو البنية. وهذا ما يفسر لماذا تختلف قليلاً عن بعضنا.

للمزيد من المعلومات...

لاكتشاف المزيد عن الجينات والحامض النووي الريبي DNA، قم بزيارة الموقع www.dnaftb.org. أفصل الكروموزومات إلى أزواج والعب ألعاباً أخرى بالجينات في الموقع:

.www.genecrc.org/site/ko/ko5.htm

شاهد رسوماً متحركة للانقسام الفتيلي في الموقع: www.cellsalive.com/mitosis.htm أو الانتصاف على العنوان: www.rothamsted.bbsrc.ac.uk/notebook/courses/guide/movie/meiosis.htm.

إعرف المزيد عن البيئة والتنشئة والتوائم والكثير من المعلومات الأخرى في الموقع: www.bbc.co.uk/science/genes.

"لغة الجيئات" بقلم ستيف جرنز HarperCollins)، 1993 للقراء الأكبر سناً.

عالم النباتات وطريقة عيشها وتوالدها. عالم الخلايا

يدرس الخلايا وبنيتها وطريقة عملها.

عالم الجينات

يدرس الجينات والدي أن آي والوراثة

الخبير باستعمال المجهر

يفحص ويصور الأشياء الصغيرة، مثل الكروموزومات، باستعمال مجهر ضوئي أو إلكتروني.

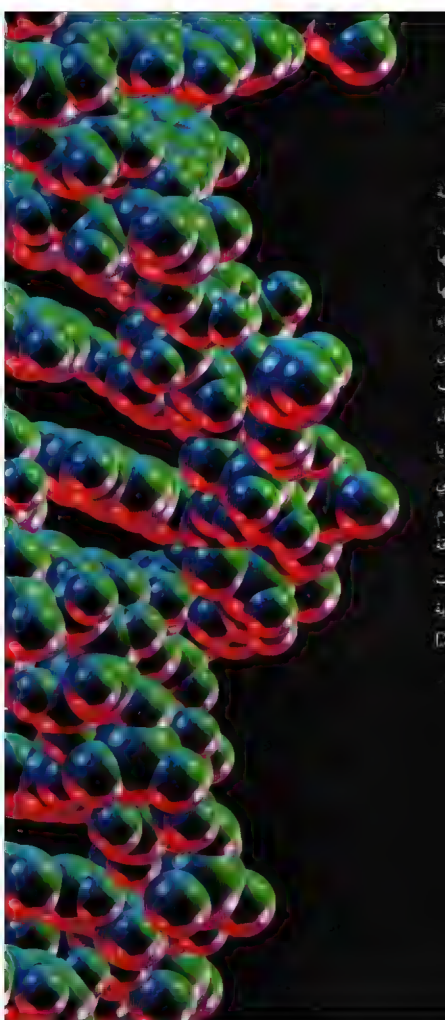
عالم النفس

يدرس العقل والسلوك البشري.



DNA: جزيئة الحياة

خمسون عامآ ليست بالفترة الزمنية الطويلة مقارنة بمليارات السنين التي وجدت فيها الحياة على الأرض لكن الخمسين سنة الممتدة بين 1953 و2003 لها أهمية كبيرة بالنسبة إلى علم الأحياء لأنه جرى فيها اكتشاف العديد من أسرار الحياة. والمنبه الذي كان وراء جد الاكتشافات هو أحد أعظم تحديات العلم على الإطلاق - ألا وهو اكتشاف DNA، المادة التي تنالف منها جيناننا. فبعد معرفة تركيبة DNA، استطاع العلماء معرفة كيف توفر مكتبة من التعليمات تتحكم في الخلايا الني تؤلف أجسامنا وأجسام باقى الكائنات الحبة، وفي بداية القرن الحادي والعشرين، حقق مشروع الجينوم البسري قفرة كبيرة إلى الأمام بإنجاز المهمة العملاقة المنتمثلة في قراءة الأحرف التي تؤلف التعليمات الموجودة في DNA خاصتنا. وشكل هذا الإنجار بداية عملية ستتبح يوما ما للبشر فهم كيف تجعلنا DNA جميعاً كانتات يشرية، وإنما تجعلنا أيضاً أفواداً فريدين



اكتشاف DNA

طوال أربع مليارات سنة تقريباً، كان DNA، أو الحمض النووي الريبي المنقوص الأكسيجين، ناقل المعلومات الوراثية داخل الكائنات الحية على الأرض. إن 1953 هو أساس الحياة. لكن معرفتنا لهذه الجزيئة الأساسية أكثر حداثة. ففي العام 1953 فقط، توصل العلماء إلى كشف أسرار تركيبة DNA. لكن قصة DNA بدأت قبل 80 عاماً تقريباً من ذلك.

النظر داخل النواة

في العام 1869، كان طبيب سويسري، اسمه يوهان فريدريك ميسكر، يدرس خلايا الدم البيضاء المستخرجة من ضمادات مليثة بالقيح. وتوصل إلى عزل نوى هذه الخلايا. عندما حلل المواد الكيميائية الموجودة في النوى، اكتشف مادة جديدة أسماها النووين. وأطلق لاحقاً على هذه المادة الكيميائية اسم الحمض النووي الرببي المنقوص الأكسيجين أو باختصار DNA.

كان العلماء يعرفون قبلاً أن الجينات موجودة داخل النواة. هل يعني ذلك أنها مؤلفة من PDNA؟ على رغم نتائج ميسكر، اعتقد عدد قليل من العلماء بصحة ذلك. وشعر معظم العلماء أن المادة الوراثية قد لا تكون موجودة في DNA وإنما في مواد اسمها البروتينات (راجع الصفحتين 30

و31). وفي العام 1944، أثبت العالم الكندي المولد أوسفالد

أفيري أن - DNA وليس البروتينات - هي التي تنقل التعليمات الوراثية للخلايا.

▲ ثمة دليل مهم عن بنية DNA جاء من صور بالأشعة السينية المشتقة مثل هذه الصورة. يوحي النمط بأن DNA تتألف من سلسلتين طويلتين تلتفان حول بعضهما. يطلق على هذا الشكل الحلزوني اسم اللقة الحلزونية المزدوجة.

◄ نقد لعبت روزالیند فرانکلین دوراً مهماً
في اکتشاف DNA. فقد وفرت صور الأشعة
السینیة المشتنة معلومات مهمة حول
شکل جزیئة DNA، وقد استعملها واتسون
وکریك لإنجاز ابتکارهما العظیم.

إنشاء نماذج

في غضون ذلك، في كامبريدج، إنكلترا، صمم عالم الأحياء الأميركي جايمس واتسون وعالم الفيزياء البريطاني فرانسيس كريك على اكتشاف أسرار DNA. وفي العام 1952، شرعا في إنشاء نماذج ثلاثية الأبعاد، في محاولة لتركيب المكونات التي يعرفان أنها الكتل المشيدة للـ DNA، وذلك بالنسب الصحيحة. وقد كافحا لمعرفة التركيبة الصحيحة إلى أن حالفهما الحظ في يناير 1953.

النجاح أخيرا

قام موريس ويلكينز، زميل روزائيند فرانكلين، بعرض الصور الفوتوغرافية للـ DNA الملتقطة بالأشعة السينية المشتتة الخاصة بفرانكلين – من دون معرفتها – أمام واتسون وكريك. وقد أدركا فوراً أن هذا هو الجزء الناقص من الأحجية الذي سيساعدهم في تحديد بنية جزيئة DNA. وفي 28 فبراير 1953، أنجز واتسون وكريك بنجاح نموذج DNA وقد أعلنا عن ثقتهما في نجاحهما حين قال كريك للأصدقاء: «اكتشفنا السرّ». تشارك واتسون وكريك وويلكينز جائزة نوبل للطب عام 1962 كمكافأة على أعظم اكتشاف بيولوجي في القرن العشرين. ولسوء الحظ أن فرانكلين لم تشاركهم هذا الفحر لأنها توفيت قبل أربعة أعوام، عام 1958.

◄ إن DNA هي جزيئة طويئة جداً. وهي تبدو هنا في شكل خيوط طويئة ورفيعة.

◄ جايمس واتسون (إلى اليمين) وفرانسيس كريك (أقمى اليمين) يقفان أمام نموذج لجزينة DNA. وقد نشرا اكتشافاتهما الثورية في 25 أبريل 1953.

على السكة

استمر السباق لاكتشاف كيفية عمل DNA. لفعل ذلك، احتاج العلماء إلى فهم تركيبتها. حققت العالمة البريطانية روزاليند فرانكلين، التي كانت تعمل في كينغ كوليج في لندن، خطوات مهمة في هذا المجال باستعمال تقنية اسمها علم البلورات بالأشعة السينية. فقد مررت فرانكلين الأشعة السينية – مثل تلك المستخدمة الرؤية؛ العظام داخل الجسم – عبر بلورات DNA. كانت هذه الأشعة السينية تنحني، أو تتشتت، أثناء ارتدادها على الذرات داخل جزيئة DNA. وحين تنبثق الأشعة، يكشف نمط الأشعة السينية المنحنية، المتلقط على فيلم في شكل صورة فوتوغرافية اسمها نمط تشتيت الأشعة السينية، إن مكونات جزيئة DNA تنطبق مع بعضها في شكل حازوني أو مروحي.





مثل درجات السلم. لاحظ أن القواعد تؤلف دوماً أزواجاً محددة - ولا يستطيع كل واحد منها إلا التطابق مع الشريك نفسه فالقاعدة A تتطابق دوماً مع T فيما القاعدة T تتطابق دوماً مع G.

▲ القواعد – A وC وT - تثبت الخبوط مع بعضها

 ▼ تتألف الـ DNA من كتل اسمها النكليوتيدات. يتألف كل تكليوتيد من الديوكسيريبون مجموعة فوسقات وواحدة من أربع مجموعات اسمها الأدنين (A) والسيتوسين (C) والغوانين (G) والثيمين (T). تتصل ملابين النكليوتيدات لتكوين كل جزيئة DNA. وتؤلف مجموعتا الديوكسيربيوز

والفوسفات "العمود الفقرى" في الخارج.

اللفة الحلزونية المزدوجة

تحتوي خلايانا على مجموعة تعليمات التشغيل في شكل حمض نووي ريبي منقوص الأكسيجين، أو DNA. تمتلك الـ DNA دوماً التركيبة الأساسية نفسها - خيطين طويلين يلتفان حول بعضهما البعض لتكوين لفة حلزونية مزدوجة. تحتوي الـ DNA على التعليمات المرمزة، واسمها الجينات، اللازمة لتكوين الخلايا وتشغيلها. والأهم من ذلك أنها تستطيع نسخ نفسها، ما يضمن انتقال التعليمات بدقة عند انقسام الخلايا.

تركيبة DNA

يحتوي الـ 46 كروموزوماً داخل نواة كل خلية جسم بشرية على مترين من الـ DNA في الإجمال. وتتألف كل لفة حلزونية مزدوجة، طويلة ورفيعة للـ DNA من كتل اسمها النكليوتيد. ويتألف كل نكليوتيد من سكر اسمه الديوكسيريبوز، ومكوَّن آخر اسمه مجموعة فوسفات، وواحد من أربعة ﴿أِحرف أو قواعد. تتصل ملايين النكليوتيدات مع بعضها البعض لتكوين كل جزيئة DNA. وتبدو الجزيئة مثل السلم الملتف فيما القواعد تعمل مثل «الدرج».



▲ هذه الصورة الإلكترونية المجهرية تظهر، بعد تكبيرها كثيراً، جزيئة DNA قيد عملية النسخ – إذ تنفصل وتنسخ نفسها. وتتألف كل لغة جلزونية مزدوجة لله DNA من خيط قديم وآخر جديد.



جزينة DNA

DNA قيد العمل

لاحظنا في الصفحات السابقة كيف أن الجينات، التي تحدد خصائصنا وتنقلها من جيل إلى آخر، تتألف من DNA. والآن، نصل إلى اللحظة المثيرة حين نستطيع الاطلاع على كيفية عمل الجينات فعلاً. تتواجد DNA في الجينات وتتحكم في إنتاج مواد اسمها البروتينات. وتؤلف هذه البروتينات بدورها أجسامنا وتشغل خلايانا. والآلية التي تستخدم بواسطتها الرسالة المرمزة للـ DNA لإنتاج البروتينات موجودة في خلايا كل الكائنات الحية.

ما هي البروتينات؟

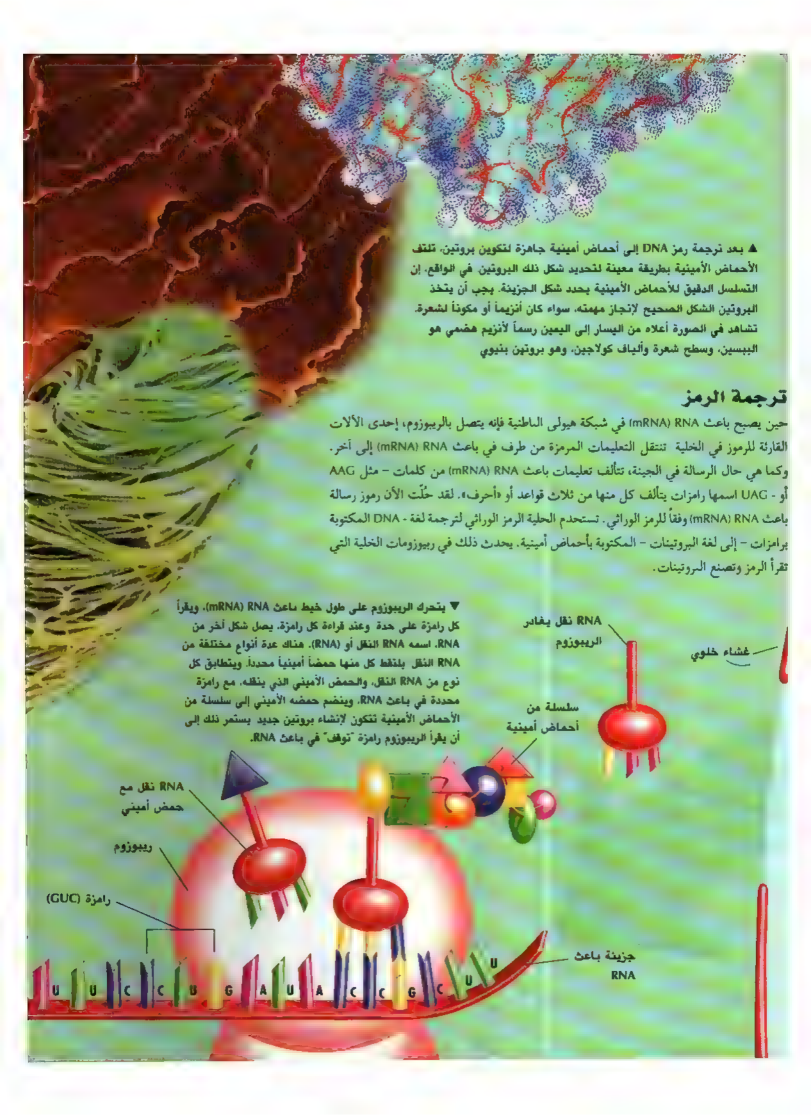
إن كل شيء تقريباً في جسمك يتألف أو يصنع من مواد كيميائية اسمها البروتينات. هناك بعض البروتينات التي تجعل الخلايا تعمل. فالأنزيمات، مثلاً، تسرّع التفاعلات الكيميائية داخل الخلايا التي تنتج الأشياء أو تطلق الطاقة التي تحتاج إليها الخلايا لكي تبقى حية. وثمة بروتينات أخرى تؤلف بنيات مثل الشعر، والجلد، والعضلات. تتألف البروتينات من كتل اسمها الأحماض الأمينية. هناك 20 نوعاً مختلفاً من الأحماض الأمينية. يتألف كل نوع بروتين من مجموعته الخاصة من الأحماض الأمينية، التي تتحد معاً في سلسلة وفق ترتيب معين. يتحدد هذا الترتيب وفق مجموعة من التعليمات المرمزة - جينة - المحفوظة في اللفة الحادث المزوية المزدوجة للحامض الزوي الريبي المنقوص الأكسيجين DNA.

نسخ الرسالة

RNA

كما لاحظنا تتواجد الكروموزومات داخل نواة الخلية. تنتج البروتينات في شبكة هيولى الباطنية في الخلية، المادة الشبيهة قليلاً بالهلام التي تحيط بالنواة. كيف تصل إذا التعليمات الموجودة داخل الجينة إلى المكان الذي تنتج فيه البروتينات؟ إن جزيئات DNA كبيرة جداً للدخول عبر المسام (الثقوب) في الغشاء النووي، وما يحدث هو أن القسم القصير من DNA الذي يحتوي على جينة محددة يُنسخ في شكل قريب جداً من DNA هو DNA (الحمض النووي الريبي). يمتلك RNA خيطاً واحداً فقط، وليس اثنين مثل DNA. وهو يحتوي على دالأحرف، الثلاثة نفسها الموجودة في - DNA أدنين (A)، وسيتوسين (C) وغوانين (B)، لكن حرفه الرابع ليس الثيمين (T) وإنما الأوراسيل (U). تظهر الصورة إلى وغوانين كيف يجدث النسخ، المعروف بالانتساخ الجيني.

◄ عند نسخ جيئة، ينفك أولاً قسم DNA المحتوي على تلك الجيئة، تماماً مثلما يقعل خلال التضاعف (راجع الصفحتين 28 – 29). تصطف بعدما تكليوتيدات RNA الحرة مع القسم المفكوك وتتزاوج مع قواعد مطابقة في إحبى درجات DNA. تتصل هذه البرجات لتأليف خيط RNA اسمه باعث RNA أو mRNA. وبعد نسخ الرسالة الموجودة في الجيئة، تسافر جزيئة باعث mRNA عبر فتحة في الغشاء الخلوي وصولاً إلى شبكة هيوئة الباطنية، لتصبح مستعدة للمرحلة التالية من العطية.







ثمة مثل شهير على الناعور حدث في العائلات الملكية في آوروبا، فالملكة فيكتوريا في بريطانيا، رغم أنها لم تعاني شخصياً من المرض، كانت تنقل أليلة الناعور الذي مبيها تحول في الكروموزوم × في مني والدعا أو بويضة أمها، ورثت أليس لبنة فيكتوريا الأليلة المتحولة ونقلتها إلى اينتها ألكسنيس التي تزوجت القيمبر نيكولاس الثاني من روسيا، وورث ابنهما ألكسيس الأليلة وهاني من الناعور، طلب أهل ألكسيس المساعدة من رجل دير الليلة وهاني من النائي خفقه الأهراض المؤلمة عند ألكسيس، ونظراً المساعدة من الفائة المالكة ودفعها إلى انتخاذ بعض القرارات السيئة، ثم إعدام القيمبر وهائلته عام ودفعها إلى انتخاذ بعض القرارات السيئة، ثم إعدام القيمبر وهائلته عام ودفعها إلى انتخاذ بعض القرارات السيئة، ثم إعدام القيمبر وهائلته عام ودفعها إلى انتخاذ بعض القرارات السيئة، ثم إعدام القيمبر وهائلته عام

نظ إلى اليمين هناك خيط "طبيعي" من DNA، أما الخيوط الثلاثة الأخرى فتكشف. اعن تحولات مختلفة كما هو ميين، في الخيط الثاني، حدث استيدال وتغير زوج الماعدة أو الحيط الثانب حدث! الراب، حدث! الراب، حدث! الراب، حدث! الراب، هذا الراب عدث! التسلسل يمكن أن تسبي، هذا التسحرات تسبيات في تسلسات الأحماض الأحمية.

سوء فهم

المناك عدة طرق تغير خلالها التحولات الرسالة الورائية. يظهر الرسم المبين العلام كيفية ضل هذه التحولات الكنتا نستطيع أيضاً إظهار ذلك من خلال تغيل التغيرات نفسها في معنى رسالة مكتوبة بالإنكليزية فالتحول الأكثر غيوماً يتجم عن استبدال يتغير شلاله المرقبة واحد أو قاعدة في ENA المثال، تتغير العبارة الإنكليزية THE CAT SAT ON THE فعلى مبيل المثال، تتغير العبارة الإنكليزية THE CAT SAT ON THE MAT المحال المثال، تتغير العبارة الإنكليزية ASK FRIEND ولها معنى متحتلف عماماً، وفي يعفن الأحيان، تتحتل عامة أو تحذف هكذا، تتحول عبارة COLLECT CAT المحال الموارة وقد شدخل المتعدد المحال المعال وإذا كانت ترمز حسفاً أمينياً، لذ يتغير خدا المعارة وقد يمنع ذلك جيئة من إنتاج بروتين أصال المعارة وقد يمنع ذلك جيئة من إنتاج بروتين أصال

خشاهد هذا العائلة المائكة الروسية - القيصر قيكولاس الثاني وزوجته ويذاته الأربع وابغه الكسيس (الثاني بن البدين) الذي عالى بن البدين الدي عالى العبا الداعور راسبوتين (في حصورة تعليا كان راهيا له تأثير كبير في البعائلة أثناه معالجته ابن القيصر، ويقول البعض إنه لولا مرض الناهور عنه أيكسيس - والتأثير السين واسبوتين - الما حدثت أبدأ الثورة الروسية.

▼ تم التقاط الصورة الفوتوغرافية أبداه في مركز سانغر في كامبريدج، إنكلترا، أحد 16 مركزاً للأبحاث اشترك في مشروع الجينوم البشري. يحمل الباحث صينية فيها 384 "بتراً" بالغ الصغر، ويحتوي كل بثر على قطعة مختلفة من DNA بشري منسوخ، جاهزة للتعاقب.



مشروع الجينوم البشري

في أبريل 1953، توصل جايمس واتسون وفرانسيس كريك إلى تركيبة DNA. وبعد خمسين عاماً، في أبريل 2003، نجح العلماء العاملون على مشروع الجينوم البشري في قراءة تعاقب القواعد في DNA الخلايا البشرية. واكتشفوا تسلسل «الأحرف» - A و G و و T التي تؤلف الرسائل المرمزة للجينات. تتحكم هذه الرسائل المرمزة بدورها في تركيبة أجسامنا وكيفية عملها، وتستطيع تحديد ما إذا كنا نعائي من أمراض معينة.

ما هو الجينوم البشري؟

كما لاحظنا، فإن DNA في خلية بشرية موجود ضمن مجموعتين من 22 كروموزوماً عادياً وكروموزومين جنسيين - XX أو XX. والجينوم البشري هو كل DNA في مجموعة كاملة من الكروموزومين الجنسيين، ما يجعلها 24 كروموزوماً في الكروموزومين الجنسيين، ما يجعلها 24 كروموزوماً في الإجمال. والهدف من مشروع الجينوم البشري هو التغرف أولاً على التعاقب الصحيح للقواعد و G و G و T في جزيئات DNA التي تؤلف الجينوم، وثانياً إعداد خريطة كاملة للجينوم تظهر أين توجد الجينات.

الخطوات الأولى

مهمة سهلة؟ لا. فجينوم خلية بشرية واحدة طوله متر كامل ويتألف من ملايين أزواج القواعد (A تتزاوج مع C و G مع C). لهذا السبب، احتاج مشروع الجينوم البشري، الذي بدأ عام 1990، إلى المجهود المشتركة لألاف العلماء في 16 مركزاً للأبحاث في ست دول. انطوت المراحل الأولى على إعداد وخرائط، لكروموزومات لتحديد موقع جينات معينة. وفي وقت لاحق، ساعدت هذه الخرائط العلماء على تركيب الرسالة (سلسلة القواعد) لجينة محددة. لكن الجزء الأساسي من مشروع الجينوم البشري كان تحديد تسلسل DNA.

تسلسل DNA

إن جزيئات DNA طويلة جداً ورفيعة. ولكي يتمكن العلماء من معرفة التسلسل الدقيق للقواعد التي تؤلف رسائلها، عليهم تقطيع DNA إلى قطع أصغر ذات أحجام مختلفة. يتم بعدها ترتيب هذه القطع من DNA بالتسلسل تلقائياً، ويتولى كمبيوتر فقراءة تسلسلات القواعد. يبحث الكمبيوتر عن الأنماط ويُركب قطع أحجية DNA مع بعضها البعض مجدداً. في البداية، كانت هذه العملية بطيئة. لكن مع تقدم المشروع وتوافر آلات جديدة وكمبيوترات قوية - أصبحت العملية أسرع، واليوم يمكن ترتيب التسلسل لنحو 1000 زوج قاعدة في كل ثانية.

▶ نشاهد هنا تحت المجهر الدودة الدائرية Caenorhabditis elegans البائغ طولها مليمتر واحد فقط. والعلماء المشتركون في مشروع الجينوم البشري حددوا تسلسل جينومها (97 مليون زوج قاعدة) وجينومات كانتان أخرى بسيطة لمساعدتهم في فهم الجينوم البشري الأكبر حجماً.



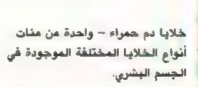
خلاصة الفصل الثاني: الحمض النووي الريبي منقوص الأكسيجين:DNA جزيئة الحياة

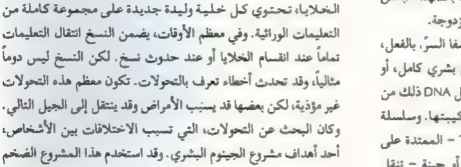
السرّ في DNA

لقد عرف منذ بضع سنوات أن DNA هي الجزيئة التي تتألف منها الجينات، حين قام عالمان شابان، هما جايمس واتسون وفرانسيس كريك، باكتشاف تركيبتها. ففي العام 1953، بنيا نموذجاً يظهر أن كل جزيئة DNA تتألف من سلسلتين طويلتين تلتفان حول بعضهما البعض في شكل سلم ملتف – أو ما يعرف باللفة الحلزونية المزدوجة.

وأكد علماء آخرون سريعاً أنهما، مثلما قال كريك، اكتشفا السرّ. بالفعل، تحمل DNA التعليمات اللازمة لتكوين وتشغيل كائن بشري كامل، أو أي كائن حيّ آخر. لقد رأينا في الفصل الثاني كيف تفعل DNA ذلك من

خلال التعرف إلى تركيبتها. وسلسلة القواعد - A و C و T - الممتدة على طول قسم من - DNA أو جينة - تنقل التعليمات اللازمة لتكوين بروتين. وبإنشاء





الكائن الحيّ.

قراءة التسلسل

أحد أهداف مشروع الجينوم البشري. وقد استخدم هذا المشروع الضخم أحدث التكنولوجيا لقراءة تسلسل القواعد في DNA في مجموعة من الكروموزومات البشرية - الجينوم البشري.

البروتينات، التي تكون الخلايا وتشغلها، تتحكم DNA في خصائص

تتمتع DNA بقدرة فريدة على نسخ نفسها. وهذا يعنى أنه حين تنقسم

إن الفرق الناجم عن الاختلافات في DNA بين كائن حي وآخر يؤثر في العديد من الأمور المتعلقة بحياتهم، بما في ذلك فرص عيشهم. وعلى مرّ ملايين السنين، أتاحت هذه الاختلافات للكائنات الحية التغيير تدريجياً، أو النشوء.

للمزيد من المعلومات...



تعرف إلى رمز الحياة وقم برحلة في DNA واعرف المزيد من المعلومات في الموقع: www.pbs.org/wgbh/nova/genome

> إحصل على كل المعلومات حول مشروع الجينوم البشري في الموقع: www.yourgenome.org

إخضع لاختبار عبر الشبكة حول الجينات والنشوء في الموقع: www.vilenski.org/science/notebook/unit2/index.html

> إعرف المزيد من المعلومات حول DNA في الموقع: www.eurekascience.com/lcanDoThat/index.htm

عالم الكيمياء الحيوية: بدرس طريقة تفاعل المواد الكيميائية داخل الكائنات الحية.

عالم أحياء جزيئي:

يستخدم التكنولوجيا المعاصرة لدراسة المواد الكيميائية المعقدة، مثل DNA، الموجودة في الكائنات الحية.

عالم مطوماتي أحيائي:

يجمع علم الأحياء مع الرياضيات وعلم الكمبيوتر لتحليل هيكلية الأنظمة البيولوجية، باستعمال معلومات من مشروع الجينوم البشري مثلاً.

عالم أحيائي نشوئي:

يدرس الكائنات الحية ويبحث في نشوئها والعلاقات بينها.



الفصل الثالث

التكنولوجيا الوراثية

يحدق فني العلوم في بصمة DNA تعتبر أنماطها فريدة بشخص واحد. إنها واحدة من التقنيات والتطورات العديدة التي أصبحت ممكنة بفضل التكنولوجيا الوراثية، التي تستعمل فهمنا للـ DNA لتحسين صحتنا ورفاهتنا الإجمالية. في الواقع، إن علم الجينات يمتلك عدة تطبيقات في الحياة اليومية. ونجد اليوم الهندسة الوراثية،

وعلاج الجينات، والاستنساخ وتحديد سيمات الد DNA. لكن ماذا عن المستقبل؟ هل سنعرف ما تخبئه لنا جيناتنا، في ما يتعلق بالأمراض؟ هل سنتمكن من انتقاء جينات معينة بهدف «تصميم» أولادنا؟ هل ستتيح لنا التكنولوجيا الوراثية فعلاً عيش حياة أفضل، أو هل ستولد مجموعة من المشاكل الجديدة؟





اقتفاء أثر الأسلاف

من أين نأتي؟ من كان أجدادنا قبل عشرات أو مئات أو حتى آلاف السنين. إن الأجوبة على هذه الأسئلة المذهلة تأتي من تكنولوجيا الـ DNA. إن الحمض النووي الريبي المنقوص الأكسيجين DNA خاصتنا يحمل أدلة على أسلافنا في القرون الماضية، ولذلك يستعمل العلماء الآن الاختلافات الصغيرة في DNA كل واحد منها لاقتفاء أثر أسلافه القدماء والجدد على حدًّ سواء. وهم يستخدمون الـ DNA الموجودة في موقعين محددين في خلايانا - في الكروموزوم Y للذكور وفي المتقدرات.

تحري DNA

إن الـ DNA فريدة من حيث قدرتها على نسخ نفسها. لكن عملية النسخ ليست دوماً مثالية وقد يحدث في بعض عمليات النسخ بعض الأخطاء، أو المتحولات. إذا كانت التحولات موروثة، يمكن كشفها. إذاً، هل تستطيع المتحولات أن تكون بمثابة معالم تقتفي أثر أسلافنا؟ في الإجمال، لا، لأنه كلما توالد البشر، يحصل كل واحد من الأولاد على نصف DNA الخاصة به من أمه والنصف الأخر من أبيه (راجع الصفحتين 14 – 15). ومع الوقت، تضيع المعالم، لهذا السبب، تبرز فائدة الكروموزوم ٢ والمتقدرات النعيطية. لأن DNA الموجود فيها – بما في ذلك التحولات – تنتقل من جيل إلى أخر من دون أي تحول.

من الأب إلى الابن

إن ال... 23 زوجاً من الكروموزومات تشمل الكروموزومات الجنسية (راجع الصفحتين 18 - 19) - XX عند النساء و XX عند الرجال. حين تنقسم الخلايا في خصيتي الرجل لتوليد المثي، فإن الـ 22 زوجاً من الكروموزومات العادية تبدل قليلاً الـ DNA في ما بينها قبل انفصالها. لكن الكروموزوم Y لا يبدل أي شيء من الـ DNA خاصته مع «شريكه»، أي الكروموزوم الجنسي . X هكذا، تنتقل الـ DNA في الكروموزوم Y من دون أي تغيير من الأب إلى الابن.

هي مجاهل أفريقيا

تحتوي الكروموزومات ٢ على بعض التحولات، وتتراكم هذه التحولات مع الوقت. وقد قارن العلماء معالم في الكروموزومات ٢ التي تخص ذكوراً من كل أتحاء العالم لكي يتمكنوا من معرفة من أين أتى البشر في البداية. وعند مقارنة معالم ال DNA الأكثر شيوعاً في العالم (الأقدم) مع المعالم الأقل شيوعاً (الأحدث)، تمكن العلماء من إنشاء شجرة النسب للذكور. ويوفر ذلك دليلاً لدعم النظرية القاتلة إن البشر نشأوا أولاً في أقريقيا. وقد هاجر بعض البشر من أفريقيا قبل 60 ألف سنة وانتشروا في كل قارات العالم (باستثناء القالمة الجنوبية) خلال الخمسين ألف سنة التي تلت.



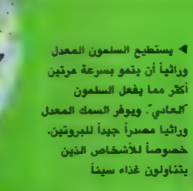


▲ قيل إن هذه البقايا من المهاكل العظمية. الموضوعة في مستودع للجثث في يكاترينبورغ، تخص القيصر نيكولاس الثاني وعائلته. وقد أثبت تحليل متقدرات DNA المأخوذة من العظام أن هذا صحيح. دقنت البقايا في كاندرائية سان 17 يوليو بيترسبورغ في 17 يوليو على الجريمة.

عام 1917، تم اغتيال القيصر نيكولاس الثاني وعائلته. اختفت جثهم، وحين تم اكتشاف البقاياً عام 1991، تم استعمال تكنولوجيا متقدرات DNA لإثبات هويتهم، بمقارنة البقايا مع أشخاص أحياء من العائلة نفسها. فقد أخذ العلماء في إنكلترا عينة دم من الأمير فيليب، زوج الملكة إليزابيت الثانية القريب لجهة الأم من زوجة القيصر ألكسندرا (كانت شقيقة جدته). وتطابقت متقدرات الله DNA المأخوذة من تسع مجموعات عظام، ما أثبت أنها بقايا ألكسندرا. وأظهرت اختبارات إضافية أن ثلاثة هياكل عظمية تخص بنات ألكسندرا. كما حلّت الاختبارات لغزا أخر. ففي العام 1920، ادعت امرأة اسمها أنا أندرسون أنها أناستازيا إبنة القيصر وقد نجت من الاغتيال. وقد صدقها العديد من الأشخاص، بما في ذلك بعض أقرباء العائلة

المقتولة. لكن تحليل متقدرات DNA أثبت أنها لم تكن أناستازيا.





كائتات معدلة وراثياً

تخيل أخذ جيئة من سمكة قطبية، تنتج بروتيناً قمضاداً للتجمد» تمنع دمها من التجمد، وإدخال هذه الجيئة في نبتة فراولة لجعلها مقاومة للجليد. أو تخيل وضع جيئة بشرية في بكتيريا لكي تنتج الأنسولين لمعالجة الأشخاص المصابين بداء السكر، وهو مرض ناجم عن نقص الأنسولين، وهو هرمون ينتجه الجسم طبيعياً للسيطرة على مستويات الغلوكوز (السكر) في الدم. ليس هذا علماً خرافياً. فالكائنات المعدلة وراثياً موجودة فعلاً، ويجري التحفيط للعديد منها. وهي تشمل الموز المعدل وراثياً الذي ينتج للقاحاً مضاداً للكوليرا، والنباتات المعدلة وراثياً التي تنتج البلاستيك، لكن العديد من الكاثنات المعدلة وراثياً اليوم هي محاصيل طعام.

ذرة خالية من الحشرات وأرز ذهبي

فلنأخذ محصولين معدلين وراثياً. تتعرص الدرة ليسروع ثقابة الذرة. اكتشف العلماء أن جرثومة اسمها (Bacillus thuringiensis (Bt) تنتج معوماً تقتل حشرات مثل ثقابة الذرة. هكذا، أخذوا الحبنات التي تنتع السموم وأدخلوها في الذرة لإنتاج ذرة فيها مبيدها الخاص لحشرتها. ولا حاجة بالتالي لرش النباتات بمبيدات الحشرات الباهظة والملوثة. أما الأرز فهو طعام أساسي بالنسبة إلى مليارات الأشخاص، لكنه يفتقد إلى الفيتامين A طعام أساسي بالنسبة إلى مليارات الأشخاص، لكنه يفتقد إلى الفيتامين المغدي. هكذا، أخذ العلماء جيئة النرجس البري التي تنتج البيتا كاروتين و والتي يحولها الجسم البشري إلى فيتامين A - وأدخلوها إلى نباتات الأرز. وكانت النتيجة أرزاً ذهباً يحتوي على البيتا كاروتين، ويوفر بالتالي

الدخلت جينة قنديل البحر إلى طعام أساسي هذه الفنران الصغيرة بحيث المغدي. هك أصبحت بشرتها تتوهج باللون الأحضر عند وضعها تحت ضوء والتي يحو أزرق ويمكن لهذه الجينة أن الأرز. وكانت تساعد في دراسة السرطان. الفيتامين .٨

مع أم ضد؟

منذ حصول أولى تجارب الهندسة الوراثية في السبعينات من القرن العشرين، أثار استخدام الكائنات المعدلة وراثياً جدالات حادة. فمن جهة، يقول الأشخاص إن الكائنات المعدلة وراثياً ضرورية لإطعام العالم وضمان ازدياد العسحة والازدهار. ويقول أشخاص آخرون إن تبديل الجينات بين الأنواع قد يولد تأثيرات خطيرة في صحتنا وبيئتا، فالذرة المعدلة وراثياً، مثلاً، قد تقتل الفراشات غير المؤذية والحشرات الأخرى. وقد تفضي في النهاية إلى نشوء حشرات فائقة مقاومة لسمومها، ويخشى أشخاص أخرون من أن تسيطر الشركات التي تنتج مقاومة لسمومها، ويخشى أشخاص، ولا يزال الجدل مستمراً،



▼ يشعر العديد من الأشخاص أن الكاننات المعدلة وراثياً قد تؤذي البيئة هنا، يقوم معارض للتعديل الوراثي، وقد أوقفته الشرطة لاحقاً، بتدمير المحاصيل المعدلة وراثياً وجمع عينات منها في مزرعة اختيارية في إنكلترا، وهي احدى الدول التي حصلت فيها احتجاجات على التعديل الوراثي

THE REPORT OF THE PARTY OF THE

▲ تستخدم المعالجة الغيزيانية معياس دفق لغياس مدى عمل رنتي الفتاة. إنها تعاني من مرض موروث الشمه ثليف البنكرياس الحوصلي، يسد القنوات داخل الرنتين.

▼ وخزة صغيرة جداً في عقب هذا الطفل المولود حديثاً وتوضع قطرات المن دمه على بطاقة اختيار خاصة الشير ما إذا كان الطفل مصاباً بالمرض الوراثي PKU أم لا.

تقصي الأمراض

يمكن لتغيرات صغيرة، أو تحولات، في DNA جيناتنا أن تؤثر في صحتنا وتسبب الأمراض. وقد تنتقل هذه الجينات وراثياً إلى الجيل التالي. يستطيع العلماء الأن تقصي بعض الأمراض المتوارثة عند بعض الأشخاص. وفي يوم ما، قد تتوافر مجموعة كاملة من الاختبارات الوراثية تخبرنا ما إذا كنا معرضين للأمراض الخطيرة وما نستطيع فعله لتخفيف خطر التعرض للمرض.

عند الولادة

اختبار PKU هو تحليل دم يجرى لكل المواليد الجدد. وهو لا يكشف جينة فيها عيوب وإنما يتعرف إلى المشكلة التي تسببها، والناجمة عن مرض موروث اسمه فينيل كيتونورية، يصيب (PKU) طفلاً واحداً من كل 10 آلاف طفل. يكشف الاختبار المستويات المرتفعة في الدم لحمض أميني (راجع الصفحتين 30 - 31) اسمه فينيلالانين، نحصل عليه من البروتينات الموجودة في طعامنا. وينجم مرض PKU عن جينة معيبة تخفق في إنتاج الأنزيم الذي يفكك عادة الفينيلالانين. وقد يتراكم هذا الحمض الأميني في الدم ويسبب تلفاً في الدماغ. إلا أن الاختبار عند الولادة يعني لحسن الحظ الحيلولة دون المشاكل. فإذا كان الولد مصاباً بمرض PKU، يم إخضاعه لحمية غذائية خاصة ولا يمرض.





علاج الجينات

تخيل أن محرك سيارة لا يعمل بسبب عيب في قسم منه. والطريقة الأكثر بساطة لإصلاحه تقضي بفتح غطاء محرك السيارة واستبدال ذلك القسم بقسم آخر. بهذه الطريقة، يعمل علاج الجينات. فقد لاحظنا قبلاً أن أمراضاً مثل الناعور، وتليف البنكرياس الحوصلي، وPKU تنجم عن جينة واحدة فيها عيب. يهدف علاج الجينات إلى تحديد تلك الجينة المعيبة واستبدالها بجينة طبيعية صحية لمعالجة المرض. لكن يجب إدراك أن علاج الجينات لا يزال في مراحله التجريبية الأولى ولا يعد لغاية الآن بشفاءات عجائبية.

جينات معيبة

إن الخطوة الأولى في علاج الجينات تقضي بالتعرف إلى الجينة المعيبة. وفي الماضي، كان الأمر أشبه بالبحث عن إبرة في كومة قش. لكن اليوم، ومع وجود العديد من الأمراض الوراثية، يستطيع العلماء تحديد الجينة التي تسبب المشاكل. ثمة أدوات جديدة، مثل رقاقات DNA (مبينة في الصفحة 49)، يمكن أن تساعدنا يوماً، في فهم المزيد من الأمراض. والفكرة هي أنه بعد التعرف إلى الجينة المعيبة، يمكن استبدالها بجينة سليمة. هكذا، تنتج هذه الجينة البروتين الصحيح، وهو أنزيم عادة، لجعل الخلايا تعمل بصورة طبيعية والتخلص بالتالي من المرض. كيف ندخل الجينات العاملة إلى جسم شخص ما؟ دعنا نلقي نظرة على مثل محدد.

▼ على الشاشة. كما تظهر
 بروتبنا بشيئ يمين
 استخراجه وإعطاؤه للمرضى
 الدين لا يستطيعون إنتاجه
 تشكل جرنا من حهاز مناعة
 تشكل جرنا من حهاز مناعة
 الجسم. نتم إضافة جبنة
 الجسم. نتم إضافة جبنة
 الى الجسم.
 الى الجسم.

▼ قد تبدو هذه الجديان طبيعية لكن جرى تعديلها

استبدال الجينات

ينجم مرض نقص المناعة الوخيم يوضعون في العزل، غالباً داخل افقاعة، واقية خاصة. بمرض نقص المناعة الوخيم يوضعون في العزل، غالباً داخل افقاعة، واقية خاصة. والسبب في ذلك أن جهاز المناعة لديهم (راجع الصفحتين 52-53) لا يعمل كما يجب ويمكن أن يصابوا بسرعة بالمرض. في بعض الحالات القليلة، عالج الأطباء مرض نقص المناعة الوخيم بعلاج الجينات. يأخذون أولاً خلايا من النخاع العظمي للمريض، فهناك تنتج الخلايا اللمفاوية التي تحمي الجسم من الجراثيم، ثم يستخدمون فيروساً معدلاً خصيصاً (يجتاح الخلايا) لنقل شكل عادي من الجينة المعيبة إلى خلايا النخاع العظمي، وعند إعادتها إلى الجسم، تتكاثر هذه الخلايا وتنتج خلايا لمفاوية طبيعية يمكن أن تحارب الالتهاب. وقد بدأ بعض الأولاد يعيشون حياة طبيعية وسليمة نتيجة ذلك.

عقاقير البروتينات

إن علاج الجينات، مثل ذلك المستخدم لمعالجة مرض نقص المناعة الوخيم، غير مثالي. فلا يزال أمام العلماء شوط كبير قبل أن يصبح علاجاً شائعاً. في غضون ذلك، يدرس بعض العلماء كيفية استعمال البروتينات – منتجات الجينات – لمعالجة الأمراض. فإذا كان هناك عيب في جينة، يمكن معالجة المشكلة بالعثور على طريقة أخرى للتأكد من حصول الجسم على البروتين التي كانت الجينة لتنتجه لو كانت تعمل كما يجب. إن الجديين المبيئين إلى اليمين تم تعديلهما وراثياً لينتجا في حليبهما بروتيناً اسمه عامل الالا يمكن استعماله لمعالجة الأشخاص المصابين بالناعور (راجع الصفحتين 23 – 33).

▲ ريس إيفانس، الذي يظهر هنا وهو بلعب بصورة طبيعية، كان أول ولد في بريطانيا خضع بنجاح لعلاج مرض نقص المناعة الوخيم باستعمال علاج الجينات في مستشفى غرايت أورموند ستريت، لندن، إنكلترا. تم استعمال علاج الجينات لتصحيح جينة معيبة تمنع جهاز مناعته من العمل كما يجب.

◄ إن رقاقة DNA هذه هي أداة تتيج للعلماء مقارنة كيفية عمل الجيئائ عند شخص معاقي وعند شخص مصاب بمرض معين وتظهر كل نقطة للعلماء كيف تعمل جيئة معينة في كلا التمونجين هكذا، يستطيع العلماء معرفة الجيئات التي تعمل بطريقة مختلفة عن الطبيعة ويستخدمون هذه المعلومات لمعرفة المزيد عن المرض.



على حافة ورقة نبثة القبعة المكسيكية هناك نباتات بالغة الصغر ستسقط يومأ ما عن النبتة وتتحول بدورها إلى نباتات جديدة. وهذه النباتات المعفيرة

نسخ مثالية

حين يتوالد البشر، ومعظم الحيوانات الأخرى، يفعلون ذلك جنسياً. يلتقي مني الأب وبويضة الأم عند التخصيب، وتجتمع كروموزوماتهما وينشأ الولد باستعمال مجموعة تعليمات مصنوعة من مزيج DNA من كلا الأهل. لكن بعض الكائنات الحية تستطيع التوالد من دون جنس. لنأخذ مثلاً نبتة القبعة المكسيكية. فكما هي حال العديد من النباتات الأخرى، تستطيع هذه النبتة ببساطة إنتاج ذرية جديدة من دون الحاجة إلى اثنين من الأهل. وتكون النباتات الصغيرة نسخاً مثالبة عن «أهلها»، مع جينات متطابقة، يقال عنها إنها نسيلة. لكن إذا كان باستطاعة النباتات إنتاج نسيلات لها، فهل نستطيع نحن فعل الشيء نفسه؟



صناعة دولي

من ثدي نعجة أنثى عمرها 6 أعوام. وكانت النعجة التي استخدموها من سلالة أغنام اسمها Finn Dorset. كما أخذوا بعض البويضات من نعجة تنتمى إلى سلالة مختلفة، اسمها Scottish Blackface إستأصلوا من ثم النواة من بويضة Scottish Blackface وحقنوا البويضة «الفارغة» بنواة خلية نعجة Finn Dorset. نجحت الصدمة الكهربائية في لحم النواة بشبكة هيولي البويضة وتم غرس الجنين الجديد في رحم «الأم بالإرضاع»، نعجة أخرى من نوع Scottish Blackface. وبعد فترة، ولدت هذه النعجة دولي، وهي نعجة. مطابقة وراثياً لنعجة finn Dorset الأصلية.



قطع بديلة

في العام 1967، حدثت أول عملية زرع قلب ناجحة في العالم. فقد تم استبدال القلب التالف لشخص ما بقلب سليم موهوب من شخص آخر. لكن ثمة مشكلة أساسية في عمليات الغرس وهي أن الجسم يرفض الأعضاء الغريبة، ولا يعيش المرضى إلا إذا تناولوا عقاقير مضادة للرفض طيلة حياتهم. واليوم، يريد الأطباء استعمال التكنولوجيا الوراثية في أنواع جديدة من العلاجات لمجموعة متنوعة من الأمراض الخطيرة. وقد يفضي ذلك نظرياً إلى عمليات زرع خالية من خطر الرفض.

خطر الرفض

تكون أجسامنا دوماً عرضة لخطر اجتياح البكتيريا، والفيروسات، والجراثيم الأخرى التي تسبب الأمراض. لكننا نملك جهاز دفاع معقد - هو جهاز المناعة - يقضي على الغزاة، فثمة خلايا مثل النحلايا البلعمية الكبيرة (المبينة أدناه)، ومواد كيميائية خاصة اسمها الأجسام المضادة، تعطل أي شيء غريب وتدمره. لكن هذا يعني لسوء الحظ أنها تدمر أية خلايا مغروسة في الجسم من شخص آخر. والسبب في ذلك أن كل النحلايا تحمل على سطحها معالم بالغة الصغر - تحددها جيناتها - تعرف الخلايا على أنها «ذاتية» أو «غريبة». يتجاهل جهاز المناعة النحلايا «الذاتية»، لكنه يعمل فوراً على تدمير الخلايا «الغريبة».



 بمكن تكوين الجلد اصطناعياً بحيث يمكن استعماله لغرسه في جسم شخص، إذا احترق جلده مثلاً. وإذا أمكن استنساخ الجلد من خلايا العريض نفسه، لن يرفضه الجسم.

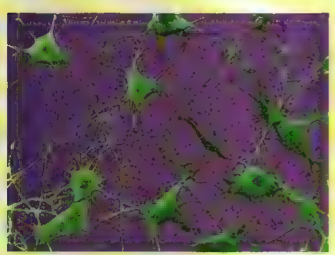
خلايا جذعية

هناك أكثر من 200 نوع مختلف من الخلايا في الجسم البشري. والخلايا الجذعية خاصة لأنها يمكن أن تتحول إلى أي نوع خلية موجود في الجسم. ويعني ذلك أنه يمكن غرسها في جسم المريض لاستبدال النسيج التالف نتيجة مرض أو حادث. في الواقع، إن أفضل الخلايا الجذعية موجودة في جنين بشوي عمره فقط بضعة أيام. لكن استعمال الأجنة لهذا الغرض غير مقبول للعديد من الأشخاص. كما أنها مصدر وغريب، مثل أعضاء الواهب، ويحتمل أن يرفضها الجسم.

◄ الخلايا البلعمية الكبيرة (البيضاء) هي خلايا تشكل جزءاً من قوة دفاع الجسم. إنها تهاجم خيوطاً (خضراء) تم استعمالها لتقطيب جرح. فالخلايا البلعمية الكبيرة تعتبر الخيوط "غريبة".

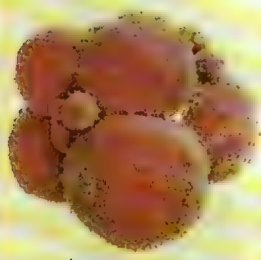


▶ إنها بعض من 100 مليار خلية عصبية موجودة في الدماغ البشري. ويمكن لكل واحدة منها أن تمتلك منات أو آلاف الروابط مع الخلايا العصبية الأخرى، ما يكون شبكة اتصالات معقدة تتيح لنا الرؤية، والسمع والإحساس، والسيطرة على كل حركاتنا. لكن الخلايا العصبية في الدماغ (التي تمتد من الدماغ نزولاً إلى الفلهر) لا يمكن استبدالها حين تموت. في أحد الأبام، قد يوفر الاستنساخ طريقة لإنشاء خلايا دماغ جديدة.



استنساخ للشفاء

الاستنساخ (راجع الصفحتين 50 – 51) يمكن أن يكون طريقة لتفادي مشكلة الرفض. بالفعل، يأخذ العلماء خلية من الشخص الذي يحتاج إلى المعالجة، ويدخلون نواتها في خلية بويضة بشرية وفارغة»، ثم يدعون هذه الخلية تنقسم إلى كتلة من الخلايا الجذعية. وهذا ما يعرف بالاستنساخ «العلاجي» لأنه ينشئ فقط بضعة خلايا جذعية بدل إنشاء شخص كامل («العلاجي» هنا يعني الشفاء). يمكن زرع هذه الخلايا مجدداً في المريض من دون أي خطر للرفض لأنها تحمل جيناته. تنعيل مثلاً إذا كان الشخص يعاني من داء باركنسون. يحدث هذا المرض حين تبدأ الخلايا العصبية في جزء من الدماغ بالموت، ما يجعل الشخص يفقد قدرته على التحرك كما يجب. في أحد الأيام، قد يصبح من الممكن حقن خلايا جذعية «ذاتية» في الدماغ لاستبدال الخلايا العصبية المفقودة.



▲ إنه جنين بشري عمره فقط 3 أيام بعد التخصيب. لقد انقسمت البويضة المخصبة لتوليد كرة من 8 خلايا – خلايا جذعية. في هذه المرحلة، لم تبدأ الخلايا بالتحول إلى مختلف أنواع الخلايا، ولديها إمكانية التحول إلى أي نوع.

معركة سويرمان

في العام 1995، وقع الممثل كريستوفر ريف عن حصانه، مما أتلف حبله الشوكي ولم يعد باستطاعته تحسس أو تحريك جسمه تحت العنق. وهو يرى أنه يمكن استخدام الخلايا الجذعية يوماً ما لتكوين خلايا عصبية جديدة – الخلايا الموجودة في الحبل الشوكي لترميم التلف الحاصل في حبله الشوكي. إنه يتفهم رفض بعض الأشخاص استعمال الخلايا من الأجنة التي يجري التخلص منها بعد ذلك. لكن الباحثين يجدون أن باستطاعتهم ربما إعادة برمجة الخلايا البالغة للتصرف مثلما تفعل الخلايا الجذعية الآن. لكن كل ذلك سيكون في المستقبل.

◄ الممثل الأميركي كريستوفر ريف، المشهور بدوره في أفلام سويرمان، من العنق وإلى من العنق وإلى عن الحصان. إنه يروّج من دون كلل لأبحاث الخلايا الحياة.



المحفرة في العنبر، تبدو وكأنها ماتت قبل بضع دقائق فقط، فإن عمرها ملايين السنين. لقد عاشت في حقبة الديناصورات نفسها وعلقت في راتنج دبق نزَ من شجرة صنوير قديمة وتصليت لتكوين حبس شفاف من العنبر.

منقرض ومهدد بخطر الانقراض فكّر في هذه الأرقام المخيفة. يعتقد أن 100 نوع حيواني تقريباً ينقرض كل يوم. وهناك العديد من الحيوانات الأخرى، بما في ذلك الباندا العملاق والشمبانزي،

▲ رغم أن هذه الحشرة المصاصة لليماء،

عودة إلى الديناصورات؟

بعد مرور 65 مليون حام حلى انقراضها، أعيدت الديناصورات إلى الحياة - وإن كان ذلك فقط في العالم الخيالي لغيلم جوراسيك بارك. كيف؟ بأخذ حشرات أحفورية كانت تتغذى من دم الديناصور واستخراج الد DNA من خلايا دم الديناصور الموجودة فيها، واستعمالها بمثابة مجموعة تعليمات لإعادة تكوين الديناصورات. هل يمكن أن يحصل ذلك في الحياة الحقيقية؟ يبدو الجواب لا. فبعد ملايين السنين، سيبقى القليل، أو لا شيء أبداً، من DNA الديناصور. لكن العلماء في أوستراليا يريدون استنساخ التيلاسين - وهو نوع شبيه بالذائب انقرض عام 1936 - باستعمال DNA مأخوذ من عينة محفوظة.

▼ هذا البائدا العملاق هو واحد من نحو ألف باندا فقط لا تزال موجودة في موطنها الطبيعي، وهي غابات الخيزران الجبلية في جنوب غرب الصين. وبحلول العام 2015، لن يبقى أي حيوان باندا في البرية. بخطط العلماء لإنتاج باندا عملاق مستنسخ باستعمال دبة سوداء أميركية كأم مرضعة.



التي تعتبر مهددة بخطر الانقراض. كما أن أكثر من ربع الأنواع النباتية موجودة على

لائحة الأنواع المهددة بالانقراض وقد تختفي خلال 50 سنة. وهي تنقرض عادة أو

تصبح مهددة بالانقراض لأننا نحن البشر نقضي على مواطنها الطبيعية. إلا أن بعض

العلماء يظنون أن باستطاعتهم استعمال تكنولوجيا DNA، بما في ذلك

الاستنساخ، لإنقاذ الأنواع المهددة بخطر الانقراض - أو حتى استعمال DNA

لإعادة الأنواع المنقرضة إلى الحياة.

ينظر الزانرون بذهول - ويعد برهة بذعر - إلى حديقة غير اعتبادية للحيوانات البرية. إنها غير اعتبادية لأنها مأهولة بالديناصورات التي أعيد توليدها من DNA قديمة. لكن هل يمكن فعلاً إعادة الحيوانات المنقرضة إلى الحياة؟

إنقاذ بالاستنساخ؟

من الأسهل مساعدة الحيوانات المهددة بالانقراض بدل إعادة إحياء الحيوانات المنقرضة، لأن الحيوانات المهددة بالانقراض لا تزال على قيد الحياة. وثمة طريقة لفعل ذلك هي الاستنساخ؛ باستعمال الطريقة نفسها التي ولدت دولي النعجة (راجع الصفحتين 50-51). يأخذ العلماء خلية من الحيوان النادر ويلحمونها مع بويضة (فارغة) من نوع قريب وإنما أكثر شيوعاً، ويجعلونها من ثم تنمو في رحم أتثى من ذلك النوع. وقد اعتمدت هذم الطريقة مع الغور، وهو نوع آسيوي نادر من الماشية، الذي ولد بعدما نشأ في رحم بقرة.





توقع المستقبل

خلال 50 عاماً، انتقلنا من عدم معرفة أي شيء عن الحمض النووي الريبي المنقوص الأكسيجين DNA إلى التمكن من تحديد تعاقب الـ DNA في كل الجينوم البشري. إذاً، ما هي التوقعات بشأن المستقبل؟ سيجد العلماء حتماً أنفسهم مشغولين بمهمة التعرف إلى جينات محددة في الجينوم ومعرفة البروتينات التي تنتجها هذه الجينات. لكن ثمة أمور أخرى غير أكيدة. هل سننعرف جميعاً جينوماتنا وبالتالي قدرنا الوراثي؟ هل سيحسن التعديل الوراثي صحة كل الأشخاص؟ وهل سنتمكن من اختيار مظهر أولادنا؟ وحده الزمن كفيل بإخبارنا ذلك.

◄ هذه البطاقة الشخصية المستقبلية تحمل معلومات، مثل صورة فوتوغرافية ويصمة وصورة للقزحية. باتت مألوفة لنا الأن لكن تكنولوجيا المستقبل قد نتيح تحديد تعاقب جينوم كل شخص ومسحه

ملف شخصی

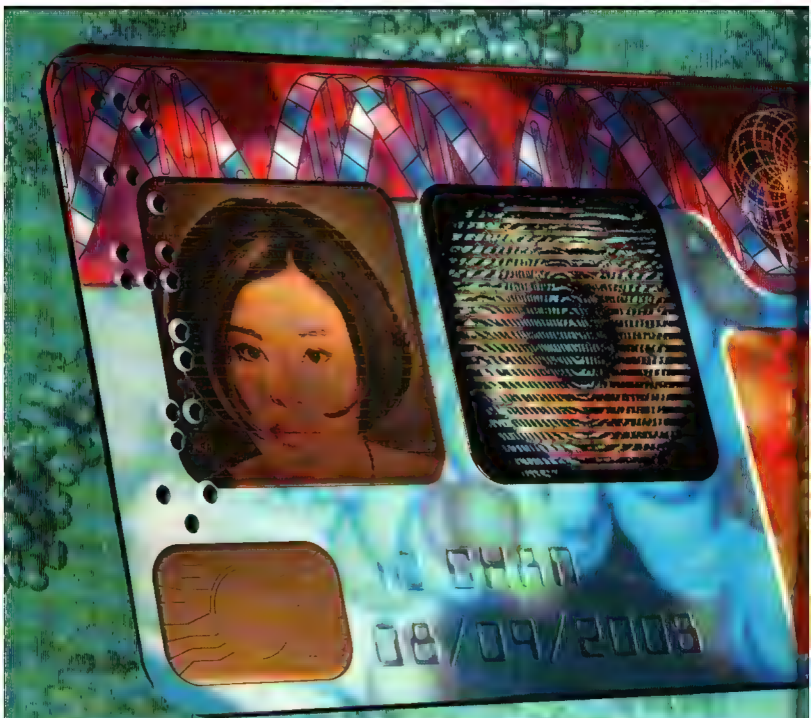
بحلول العام 2025، يفترض أن نتمكن من إنجاز تعاقب كامل للجينوم خلال بضع ساعات فقط، وقد يعني ذلك إعطاء كل طفل مولود، بصورة وتينية، ملفاً وراثياً كاملاً. مباشرة بعد الولادة، يتم أخذ عينة دم، واستخراج الـ DNA وتحديد تعاقبها، وتسجيل معلومات الجينات ونقلها إلى بطاقة شخصية. يستطيع الأطباء استعمال هذه المعلومات الوراثية لمعوفة ما إذا كان الشخص سيعاب بمرض ماء مثل أميض القلب، في المستقبل، بحيث بمكنهم اتخاذ الإجراءات، مثل اعتماد أسلوب عيش صحي، للمساعدة على الحؤول دونه. لكن ثمة خوف حقيقي من أنه لو عرفت المشاكل الوراثية لشخص ما، قد يجد صعوبة في الحصول على عمل أو تأمين، خشية أن يصاب الوراثية لشخص ما، قد يجد صعوبة في الحصول على عمل أو تأمين، خشية أن يصاب ربما ببعلي الأمراض.

◄ توجد في رفاقة هذه البطاقة الشخمية لانحة جينات، بما في تلك التي تشير إلى خطر التقرض لبعض الأمراض. يستطيع الطبيب قراءة البطاقة باستعمال كمبيونر وهذا بالثالي تفوق على أساور التعريف الشخصية التى يحملها الهوم المصابون بأمراش معينة كما تستطيع الشرطة أو أي شخص آخر مخول استعمال هذه المعلومات قراذة البطاقة قد يعارض بعض الأشخاص نفاذ الأخرين إلى معلومتات بشأنهم. لكن هل سأبحمل جميعاً مثل هذه البطاقات في المستقبل؟

علاج أفضل

ثمة أمل عقليم للمستقبل وهو الحصول على علاج أفضل وأكثر دقة للأمراض. وقد شاهدنا إمكانية استعمال علاج الجينات - إدحال جينات لاستبدال ثلك المعطلة (راجع الصفحتين 48 - 49). قد يحتاج ذلك إلى بعض الوقت ليصبح مثالياً، لكن ثمة مشروع فوري وأكثر عملية هو تخصيص العقاقير الفقي الوقت الحاضر، نجد العديد من العقاقير التي عي مواد كيميائية تعالج أمراضاً معينة، من دون أن يعرف العلماء غالباً صبب ذلك. لكن يفترض بمعرفة الجينوم البشري بعرف العلماء ابتكار العقاقير التي تعالج مرضاً بتغيير طريقة عمل أن يتبح للعلماء ابتكار العقاقير التي تعالج مرضاً بتغيير طريقة عمل جيئة وبما أن جينات كل شخص تؤثر في كيفية تفاعله مع عقار معين الورائي يمكن التناج أشكال مختلفة من العقاقير للتطابق مع التكوين الورائي

المدين بعوضة منفل مرض الملاريا تنقل مرض الملاريا تنقل مرض الملاريا المدين من خلال قرص الجلد البشري، مثلما الجلد البشري، مثلما يعمل العلماء على يعمل العلماء على النتاج بعوضة معدلة وراثياً تعجز عن نقل المرض. هل سيحدث المرض. هل سيحدث الملاريا حول العالم؛



جينات قيد العمل

إن الطريقة الأسرع والأقل كلفة لإنتاج هذه العقاقير، والمنتجات الأخرى، هي استعمال الكائبات المعدلة وراثياً (راجع الصفحتين 44 - 45). فلقاح للوقاية من مرض الحصبة يمكن إنتاجه داخل فاكهة معدلة وراثياً، يأكلها الأولاد ما يقضي على الحاجة إلى الحقن. ويتم تعديل البعوض وراثياً بحيث لا ينقل طفيلية الملاريا القاتلة ليجري من ثم إطلاقه في البرية للتوالد مع البعوض «العادي». وفي النهاية، يتم التوصل إلى بعوض يسبب ملاريا يمكن القضاء عليها. إنها فكرة جميلة. ويمكن تطوير بكتيريا معدلة وراثياً تنظف مواقع النفايات النووية وتتخلص من مصدر خطر يدوم عادة آلاف السنوات.

مصمم أطفال؟

في المستقبل، هل يستطيع البشر وتصميم، أولادهم؟ يمكن حالياً تقصي الجنين قبل أن يصبح طفلاً للتأكد من أنه خال من بعض التحولات الوراثية. وبعد 20 سنة، قد يصبح ممكناً انتقاء جنين له جينات تجعله طويلاً مثلاً. وبعد 40 سنة القد يصبح ممكناً تعديل جينوم جنين لإدخال خصائص معينة إليه مثل المهارة في الرياضيات أو العيش أطول. يشعر بعض الأشخاص أن القضاء على الأمراض وإعطاء الأولاد انطلاقة في الحياة هو أمر جيد. ويعتقد أشخاص آخرون أن الأشخاص هم أكثر من مجرد جينات، وعلينا ترك التكوين الورائي لأولادنا للطبيعة.

خلاصة الفصل الثالث: التكنولوجيا الوراثية

تطبيق المعرفة

إن الاستعمال العملي للـ DNA والجينات، المعروف بالتكنولوجيا الوراثية أو علم الجينات، هو أحد المجالات الأسرع نمواً في الأبحاث العلمية. لكن ما هو؟ كيف سيؤثر فينا؟ هل يوافق الجميع عليه؟ ماذا يخبئ المستقبل؟ لقد تناولنا هذه الأسئلة في الفصل 3.

عمل بوليسي

إن القدرة على التعوف إلى الأشخاص من خلال الاختلافات الصغيرة فسى الـ DNA أتاحت لرجال الشرطة والعلماء إنجاز بعض الأعمال البوليسية. فالشرطة تستطيع الاعتماد على العلماء الجنائيين لتحضير بعدمة DNA من خلايا موجودة في مسرح الجريمة لمساعدتهم على إثبات ذنب المشبوه به أو براءته. وقد استعمل العلماء أدلة الـ DNA لتقفى أثار انتشار البشر من أفريقيا، حيث نشأوا للمرة الأولى، إلى العالم. كما استعملوا أدلة الـ DNA لفحص البقايا القديمة، بما في ذلك المومياء البشرية والحيوانات الأحفورية.

تعديل الرسالة

استطاع العلماء أيضاً الاستفادة من حقيقية كون الـ DNA هي نفسها، وتعمل بالطريقة نفسها، عند كل الكائنات الحية. وهذا ما يجعل الهندسة الوراثية ممكنة. تنطوي الهندسة الوراثية على نقل جينة مفيدة من نوع إلى نوع آخر لتوليد خاصية مغيدة. كما أن تعديل رسالة الـ DNA بهذه الطريقة يمكن أن يوفر يوماً ما علاجاً شافياً لبعض الأمراض الموروثة في شكل علاج جينات، بحيث يستبدل الجينة المشوبة بالعيوب بأخرى سليمة.

إنتاج نسخ

يستطيع العلماء الآن، مع بعض الصعوبة، إنجاز نسخ مثالية، أو نسيلات، لثديبات مثل النعاج. وقد أفضى ذلك إلى عدد من المضاعفات. فقد أصبح ممكنا إنتاج أسراب من الحيوانات المتطابقة وراثيا المهندسة لإنتاج العقاقير. كما يتبع الاستنساخ للعلماء نسخ الأفراد القليلة الباقية من نوع مهدد بخطر الانقراض بحيث لا ينقرض هذا النوع. وقد يتبح لهم ربما إنتاج خلايا خاصة تستبدل الأنسجة المريضة في الجسم.

للمزيد من المعلومات.



إستكشف مسرح جريمة وهمياً في الموقع:

www.bbc.co.uk/science/genes/

dna_detectives/thief_game/thief_game.shtml

كتشف حقائق عن الاستنساخ والهندسة الوراثية والمزيد من المعلومات في العنوان:

http://ology.amnh.org/genetics/index.html

إعرف المزيد عن التكنولوجيا الوراثية بمساعدة تيكي البطريق في الموقع:

www.oneworld.org/penguin/genetics/home.html

إعرف المزيد عن الأبحاث المتعلقة بعلاج الجينات وجمعية Jeans for Genes في الموقع: -c.

www.jeansforgenes.com/1_home/index.php

عالم جنائي:

ليحلل الأدلة من مسرح الجريمة لمساعدة الشرطة في العثور على المجرمين.

عالم بيطرى:

يفحص الحيوانات ويعالجها طبياً ويبحث في صحتها.

صیانی:

يدرس الحيوانات والنباتات المهددة بخطر الانقراض، والسبل لإنقاذها.

مستشار ورائي،

ينصح الأزواج بشأن احتمال إنجابهما لطفل مصاب بمرض وراثي.

عالم طبي أحيائي:

يطبق العلم على الطب، كما في أبحاث الخلايا الجذعية.

فهرس

allele أثيلة: واحدة من نسختين بديلتين أو أكثر للجينة نفسها.

amino acid حمض أميني: واحد من 20 مركباً كيميائياً هي الكتل المنشئة للبروتينات.

ancestor سلف: قريب عاش قبل مئات أو آلاف السنين.

atom ذرة: جزيئة بالغة الصغر لعنصر، مثل الكربون، تتألف منها المادة.

bacterium جرثومة: واحدة من مجموعة من الكائنات البسيطة الأحادية الخلية، التي يسبب بعضها أمراضاً للبشر.

base قاعدة: واحدة من أربع مواد كيمياثية - أدنين (A)، سيتوسين (C)، غوانين (G) وثيمين - (T) تشكل الأحرف في

blood group فئة دم: واحدة من أربعة أنواع دم - AB ،B ،A أو O - تحددها معالم في خلايا الدم الحمراء. تخضع فئة دم الشخص كلياً لسيطرة الجينات.

cell خلية: واحدة من كاثنات حية بالغة الصغر تتألف منها الكائنات.

cell membrane غشاء خلية: النشاء الرفيق الواقي الذي يحيط بخلية.

characteristic خاصية: ميزة، مثل العيون الزرقاء، تظهر في كاثن بشري أو كائن آخر.

chromosome كروموژوم: واحدة من 46 ph. واحدة من الـ DNA والبروتين، موجودة داخل نواة معظم الخلايا البشرية.

cloning استئساخ: إنجاز نسخة مطابقة لاكائن حي، مع نفس الـ DNA.

code رمز: نظام مستخدم لترجمة رسالة بلغة معينة إلى رسالة بلغة أخرى. تستخدم الخلايا الرمز الوراثي لتحويل تعاقب ال DNA في القواعد إلى تعاقب من الأحماض الأمينية.

codon رامزة: مجموعات من ثلاث قواعد تؤلف الكلمات التي تصنع التعليمات في الجينات.

competition منافسة: الصراع بين الكائنات الحية على الموارد الطبيعية.

component مكون: واحد من الأجزاء التي يتألف منها شيء ما. ومكونات الـ DNA هي الفوسفات، والديوكسيريبوز، والقواعد A وC و G و T.

cytopharm شبكة هيولي الباطنية:

السائل السميك الذي يؤلف معظم ، داخل الخلية.

determine تحدید: تثبیت

development تطور: ازدياد في التعقيد الذي يحصل مع نمو الكاثن الحي، فالبويضة البشرية المخصية، مثلاً، تنشأ من كرة من الخلايا المتطابقة وتتحول إلى جنين له رأس وذراعين وساهين ومئات أنواع الخلايا.

DNA (حمض نووي ريبي منقوص الأكسيجين): المادة الكيميائية الموجودة في نواة خلية تؤلف الكروموزومات والجينات.

DNA fingerpoint بصمة DNA: عينة من الـ DNA مأخوذة من شخص ومفتتة لتكوين نمط فريد بذلك الشخص.

dominant مهيمن: يصف أليلة أو جينة تنتج خاصية في كائن.

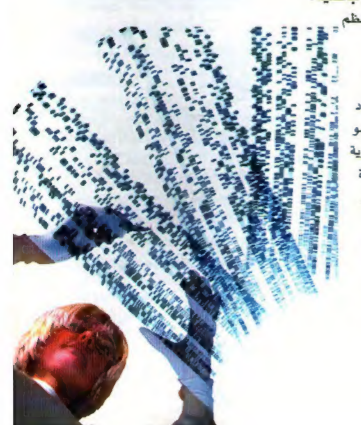
double helix لفة لولبية مردوجة: الاسم المعطى لخيطين توأمين يلتفان حول بمضهما في جزيئة DNA.

draft مسودة: نسخة أولية لشيء ما.

EGG مخطط القلب الكهريائي: تسجيل للإشارات الكهربائية التي تمرَّ عبر القلب خلال كل خفقان.

Egg بويضة: خلية جنسية أنثوية

Embryo حالة جنينية: الاسم المعطى للطفل غير المولود خلال أول ثمانية أسابيع بعد التخصيب.



endangered مهدد بخطر

الانقراض: يصف حيواناً أو نبتة مهددة بخطر الانقراض أو الاختفاء.

environment بِيئة: محيط كائن حيَّ، وكل شيء فيه.

enzyme أنزيم: نوع من البروتين موجود في الجسم يسرِّع كثيراً معدل التفاعلات الكيميائية داخل الخلايا وخارجها.

extinct منقرض: يصف نوعاً من الكائنات الحية انقرض واختفى. الديناصورات مثلاً منقرضة.

fertility خصوبة: قدرة الكائنات الحية على التوالد، في بعض الأحيان، إذا وجد الأشخاص صعوبة في الإنجاب، يلجأون إلى علاج لتحسين خصوبتهم.

fertilization تخصيب: اجتماع بويضة ومني لتوليد كاثن حيّ جديد، وأثناء التخصيب، تتكون المجموعة الفريدة من الكروموزومات، مع الجينات، الخاصة بكل فرد.

foetus جنين: الاسم المعطى للطفل غير المولود من الأسبوع التاسع بعد التخصيب وحتى الولادة.

fossilized أحفوري: يصف بقايا كائن حيّ تم حفظه طوال عدة سنوات.

gene جيئة: واحدة من التعليمات الموجودة في الـ DNA ضمن الكروموزومات.

generation جيل: مستوى الملاقة، مثل الأهل، الذين ينتمون إلى جيل، والأولاد، الذين ينتمون إلى الجيل التالي.

genetic وراثي: يصف شيئاً له علاقة بالجينات والوراثة.

genetic engineering هندسة وراثية: تغيّر اصطناعي حاصل في

الجينات أو الـ DNA الخاصة بكائن حيّ. genome حينوم: المجموعة الكاملة للجينات الموجودة في كائن حي. يتألف الجينوم البشري من كل الجينات الموجودة في واحدة من مجموعتيّ الكروموزوم في كل خلية جسم.

GM organism كائن معدل وراثياً: كائن جرى تعديل جيناته، أو هندستها، لتغيّر ميزة أو مزايا معينة فيه.

habit موطن: مكان يعيش فيه الحيوان أو النيات.

haemophilla **ناعور**: مرض وراثي لا يحدث فيه التخثر الطبيعي للدم.

Human Genome Project مشروع الجينوم البشري: برنامج أبحاث لاكتشاف تعاقب القواعد في الـ DNA البشرية وفي النهاية التعرف إلى كل الجينات في الجينوم البشري.

Immune System جهاز المناعة:
الجهاز في الجسم الذي يحمي الجسم من
الالتهاب نتيجة البكتيريا والجراثيم
الأخرى. إنه يتألف من مجموعة خلايا بما
في ذلك الكريات اللمفاوية والخلايا
البلعمية الكبيرة.

inheritance وراثة: انتقال الخصائص الخاضعة للجينات من الأهل إلى الأولاد.

Junk حثالة 11 DNA: أقسام طويلة متكررة من الـ DNA موجودة بين الجينات وضمنها، لا تكشف عن أي دور.

Locus موضع: موقع في تطابق كروموزومات الأم والأب توجد فيه أليلات الجينة نفسها.

maternal أمومي: يصف شيئاً مرتبطاً أو التياً من الأم.

melosis التصاف: نوع انقسام الخلايا

الذي يولد خلايا جنسية - مثل المني والبويضات - التي تحتوي على مجموعة واحدة من الكروموزومات.

melanin قتامين الميلائين: صبغ بني يعطي البشرة لونها. وكلما كان القتامين موجوداً، كان اللون أكثر دكنة.

micrograph صورة مجهرية: صورة ملتقطة بواسطة المجهر.

microscope مجهر: آلة مستخدمة لتكبير الأشياء الصغيرة جداً.

mitochondria متقدرات: بنيات صغيرة جداً في الخلايا تطلق الطاقة لنشاطات الخلية. إنها تحتوي أيضاً على نوعها الخاص من الـ DNA، المعروف بـ mtDNA.

mitosis انقسام فتيلي: نوع انقسام الخلايا المسؤول عن النمو والترميم الذي ينتج خليتين وليدتين متطابقتين وراثياً مع الخلية الأم.

molecule جزيئة: وحدة كيميائية، مثل الـ DNA، مؤلفة من ذرتين أو أكثر،

mutation تحول: تغيّر هي تعاقب قاعدة الـ DNA، نتيجة خطأ هي النسخ أو عامل آخر، قد ينتقل التحول إلى الدرية.

natural selection انتقاء طبيعي: العملية التي تفضل الكائنات الأفضل تكيفاً مع محيطها، وبالتالي الأكثر ميلاً للصمود والتوالد ونقل جيناتها المفضلة.

nature طبيعة: في علم الوراثة، تأثير الجيئات في مزايا الكائن الحي. وغالباً ما تتم مقارنة الطبيعة في هذا السياق مع التنشئة.

neuron خلية عصبية: الوحدة الأساسية للجهاز المصبي بما في ذلك الدماغ.

nucleotide تكليوتيد: آحد الكتل المنشئة لل DNA، مؤلفة من الفوسفات والديوكسيريبوز وقاعدة - A أو C أو G أو G

nucleus نواة: مركز التحكم في الخلية المحتوي على الكروموزومات.

nurture تنشئة: تأثير البيئة - حيث يعيش الشخص أو الشيء - في خصائص الكائن. وغالباً ما تتم مقارنتها مع الطبيعة.

offspring ذرية: ولد الأمل

organism كاثن: شيء حيّ، مثل الحيوان (بما في ذلك البشر) أو النبات.

Ovaries مبيضان: الأعضاء التناسلية عند الإناث التي تنتج البيوض.

Paternel أبوي: يصف شيئاً مرتبطاً أو آتياً من الأب.

physiotherapy علاج فيزيائي: استعمال التمارين والتدليك لمعالجة أمراض وإصابات مختلفة.

PKU: اضطراب موروث يتراكم فيه محمض فينيلالانين الأميني في الدم.

placenta مشيمة: العضو الموجود في الرحم خلال الحمل والذي يتلقى من خلاله الجنين النامي الغذاء والأكسيجين.

pollination تلقيح: في النباتات، نقل غبار الطلع، المحتوي على الخلية الجنسية الذكر، إلى القسم الأنثى في النبتة، للسماح بحدوث التخصيب.

Pore مسام: فتحة في الغشاء الموجود حوال النواة.

protein بروتين: واحدة من مجموعة من المواد الكيميائية التي تنشئ الخلايا وتشغلها، والبروتينات مصنوعة من أحماض أمينية تستعمل التعليمات المرمزة في الجينات.

radiation أشعة: أشعة صادرة من مواد مشعة يمكن أن تسبب تحولاً في الجينات. recessive متنحي: يصف أليلة، أو جينة، لا تولد عادة ميزة في الكائن الحيّ لأنها محجوبة بأليلة مهيمنة. والأليلة المتنحية تنتج خاصية فقط إذا كانت

replication نُسخ: إنتاج نسخة مطابقة عن الذات، كما في جزيئة DNA تنسخ نفسها لإنتاج نسختين متطابقتين.

reproductive system جهاز

الأليلة المهيمنة غير موجودة.

التناسل: جهاز الجسم، الذكر أو الأنثى، الذي يؤدي دوراً في إنتاج الأولاد. يتألف جهاز الجسم من عدة أعضاء تعمل معاً لإنجاز مهمة معينة.

ribosome ريبوزوم: بنية داخل الخلية تنتج فيها البروتينات.

RNA (حمض ريبي تووي): مادة كيميائية شبيهة بالـ DNA، وإنما أصغر منها، فيها خيط واحد بدل الاثنين، تؤدي دوراً أساسياً في تركيب البروتين.

sex cells خلايا جنسية: خلايا مثل المني والبويضات تشترك في التوالد الجنسي.

species نوع: مجموعة من الكائنات الحية المتشابهة، مثل البشر، تستطيع التوالد مع بعضها وإنتاج ذرية.

stem cells خلايا جدعية: خلايا تستطيع التحول إلى كل، أو معظم، أنواع الخلايا في الجسم.

supercoil لفافة فائقة: لفافة ضمن لفافة. يتألف كل كروموزوم من جزيئة DNA طويلة ملتفة بكثافة ضمن لفافة فائقة.

testes خصيتان: الأعضاء التناسلية عند الذكور التي تنتج المني.

tissue نسيج: مجموعة من أنواع الخلايا نفسها، أو المتشابهة، مثل خلايا المضلات، تتعاون لإنجاز وظيفة معينة.

transcription نسخ طبق الأصل: نسخ فسم من الـ DNA (جينة) في باعث RNA. إنها المرحلة الأولى من تركيب البروتين.

translation ترجمة: تحويل الرسالة المنقولة بواسطة باعث RNA باستعمال الرمز الوراثي إلى تعاقب من الأحماض الأمينية. الترجمة هي المرحلة الثانية من تركيب البروتين.

transplant ژرع: استبدال نسیج أو عضو مریض بآخر سلیم مأخوذ من شخص آخر،

twin توأم: واحد من ولدين تكوّنا في الحمل نفسه.

Uterus رحم: الجزء في الجهاز التناسلي عند الأنثى ينمو فيه الطفل وينشأ خلال الحمل.

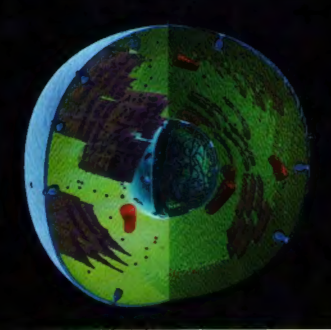
vitamin فيتامين: واحدة من مجموعة مواد كيميائية يحتاج إليها الجسم يكميات صغيرة في الطعام للبقاء بصحة جيدة.

X-Ray أشعة سيئية: شكل الأشعة المستخدمة للكشف عن العظام والأعضاء الأخرى في الجسم، كما تم استعمالها للمساعدة في اكتشاف تركيبة جزيئة الـ DNA.

الجينات والـ DNA

تأخذ موسوعة كينغفيشر للمعارف القراء إلى قلب الموضوع. فالصور الفوتوغرافية المذهلة والعمل الفني الرقمي الرائع يبرزان جوهر كل موضوع، فيما النص القوي يقود القارئ إلى شروة من المعلومات، ويشجع كل قصل القارئ على اكتشاف المزيد عبر الوصلات بمواقع الويب، والكتب، والأماكن الممكن زيارتها، ويقترح أيضاً فرصاً مهنية ممكنة.

ان كتأب الجيئات والـ DNA من كينغفيشر يستكشف أسرار هذا العلم المتير. قمن أسس الجيئات ووظيفتها كرمز للحياة، مرورا بالاختلاف في العائلات والوراثة، إلى التطبيقات الواسعة المدى لتكنولوجيا الـ DNA، يمكنك معرفة كيفية عمل الجيئات والـ DNA. استكشف الطب الشرعي، والعلاج الجيئي، والاستنساخ والهندسة الوراثية، واستمتع بلمحة رائعة عن علم الأحياء في العالم المحيط بنا.





جميع كتبنسا متوفرة على شبكة الإنترنت

نیل وفرات.کور www.neelwafurat.com



ص. ب. 13-5574 شرران 2050-1102 بهروت – لبنان ماتف: 185107/8 (1-961-1) ماكس: 786230 (1-961-1) الهريد الإلكتروني: asp@asp.com.lb